

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

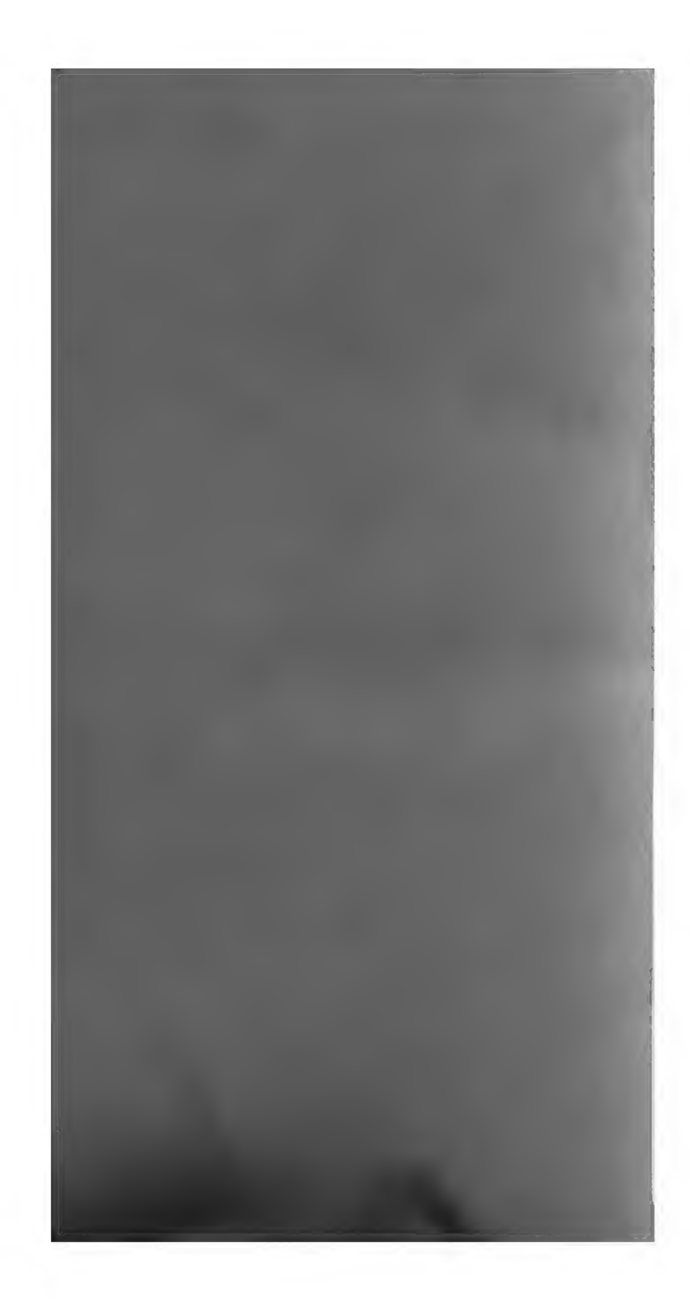
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.









•		

.



Die

chemische Technologie

ber

Brennstoffe.

I. Chemischer Theis.



Die

chemische Technologi

ber

Brennstoffe.

Von

Dr. Ferdinand Fischer, Professor in Göttingen.

I.

Chemischer Theil.

Mit in den Texticingebrucken Abbildungen.

Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1 8 9.7.

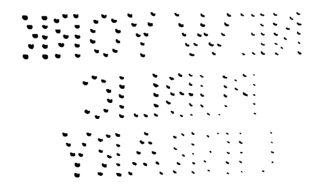
FUBLIC LIBRARY

ASTOR, LENGY AND TILDEN FOUND-TIONS. 1897.

Alle Rechte, namentlich jenes der Uberfetzung in

vorbeha ton

reinde Sprachen,



Die brennenden Holzscheite auf dem offenen Herde unserer Vorsahr bilden den Ausgangspunkt alles Culturlebens. Erst später wurde an ei selnen Orten Torf mit verwendet, dann auch Mineralkohlen. Einen gar gewaltigen Aufschwung nahm die Verwendung der Kohlen in den letzt 50 Jahren. Während Deutschland i. J. 1848 nur 4 Millionen Tonne Steinkohlen förderte, wurden 1895 80 Millionen Tonnen Steinkohlen des Millionen Tonnen Steinkohlen des Millionen Tonnen Steinkohlen des Millionen Mark.

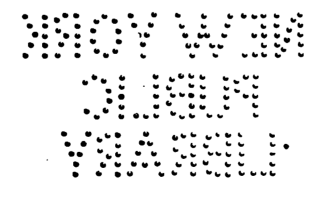
Borliegender erster Theil der Gemischen Technologie der Brennstof bringt zunächst eine möglichst vollständige Zusammenstellung der Untersuchung und die Wärmemessung, die Lichtmessung ur die chemische Untersuchung der Brennstoffe ausführlich behandelt. Dar solgt die Untersuchung der atmosphärischen Luft, mit besonderer Rücksich auf Zimmerluft, die Untersuchung von Feuergasen, Heizgas und Leuchtga

Der zweite Theil behandelt die Brennstoffe Holz und Torf, besonder eingehend aber — der großen Wichtigkeit derselben entsprechend — der Mineralkohlen. Nach einer geschichtlichen Einleitung wird die Statist der Kohlenförderung aller Länder der Erde so aussührlich und vollstände mitgetheilt, wie dieses noch nirgend geschehen ist. Dann folgt — seingehend — die Rohlenchemie mit so viel Analysen und Quellenangaber wie sie kein anderes Buch bringt. Die Besprechung der Kohlenbildung nuch der Selbstentzündung schließt diese Abtheilung.

Die folgende Lieferung enthält die Herstellung der Preßkohlen un die Rokerei; die nächste aussuchtich die Herstellung von Generatorgas Mischgas, Wassergas u. s. m., sowie die Gasfeuerungen. Beit

Die unliebsame Verzögerung im Erscheinen der "chemischen Technolog ber Brennstoffe" wurde durch lächere Kränklichkeit des Verfassers veranlaß welche aber durch seine Uebersiedelung nach Göttingen so weit gehoben is daß nunmehr der noch fehlende Theil des Buches rasch erscheinen wird

Göttingen, im Januar 1897.



•

-

.

E

Inhalt.

1. Untersuchungsverfahren.

Barmemeffung:

	
Geschichte	1
Ausdehnung: Metallthermometer 4,	312, 593
Queckfilberthermometer 16,	
Luftihermometer 32, 317,	•
Aenderung des Aggregatzustandes 41,	
" " Normalkegel	
Diffociation	
Optische und akustische Erscheinungen 45,	
	•
Elektrische Erscheinung nach Siemens u. A 46,	•
Bertheilung der Wärme	327, 620
Lichtmessung:	
Geschichte	ee
Lichteinheiten, Normalkerzen u. dgl	
" nach Hefner-Alteneck u. A	
" " Biolle und Siemens	
Photometer von Bunsen	343, 629
""Foucault	80
" "Croofes	83
" " Hüfner	88
" "Sugg, Giroud u. A	93
" Böllner	
" "Weber	
" Dtto, Guthrie u. A	
" "Wild	352, 681
Messen von elektrischem Licht	369 631
Farbige Lichtquellen	
Glanz des Lichtes	
Beurtheilung von Beleuchtungsanlagen	
Centigetiany von Setematungsmittagen	312, 034
Untersuchung der Brennstoffe:	
Specifisches Gewicht	105
Base	
Wassergehalt	
Rofsausbeute	
	•

ens de comme de al	_																				•
Nidengehal																					
Educial																					
Eticksy.	•	es	 	• •	•	•	• •	•	•	•	•	- •	•	•	•	•	•	•	•	• •	.]
Ashlenkon																					
Brennmertl																					
*	⊅ 11	dampi	egan Segan	petji	iaje	ud A	12	, at	up)	Ich	et.	•	•	•	•	•	•	1;	W,	382	,
#		ciñi ch e																			
Calcrimeter	boi																				
#	#	_	lep		_																
#	77	-	re u																		
n	~	•	eure		•															•	•
#	Ħ	•	mje			-													_		•
Ħ	7		iija																		
~	71		ichene																•	•	
7	#	_	iner																		
#	Ħ	E 4)1		•																	
Ħ	ಗ		tliel				_														
, ,	, 7		thel	-		-	-													•	
Tulong'io																			-	•	
Ehluziolge n	ung	en .	• •	• •	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	• •	4
Interjuchung	ን ኢቃ	r atm	ainf		i	e m	Q 11	.	•												
, ,			•	•				•													
Feuchtigleit																					
Hygrometer	von																				
77	n		pe, l																		
"	77	Aug																			
n	77	F. F																			
n	77		orij																		
n	n		riell,		-																
Cauerstoffbe	stimi	_																			
n		•	nach																		
n																				186,	
n																				• •	
n			,, {	Hen	1 p e	lu	. 21	[.	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•		2
Ozon																				•	
Rohlenjäure																					
n		Win																			
n	27	Mün	ţ, D	loh	r u	. 21	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	199,	3
"	77	Pette	enfo	fer	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	• •	2
n	"	F. F	ische	r.	•		•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	202,	2
"		Ball																			
Rohlenoryd				• •	•		•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	208,	3
		leuchtge																			
Schwefelwass																					
Ammoniat.				• •	•	• •	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	217,	3
Organisches,	Mill	froorge	ınisn	ien	•		•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	217,	3
Luftuntersud																					
Intersuchung																					
Geschichtliche Probenahme	5 .	• •	• •	• •	•	• •	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	• •	2
probenahme	٠. •	• •	• •	• •	•	• •	•	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	• •	2
mus and m	ianer	•			•		•	•			•	•	•	•	•	•	•				2
htsana!																					
Upje	• •		• •	• •	•	• •	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	224,	2

Inhait.	IX
	Seite
Maganalyse nach Bunjen, Winkler	
Ranult Runten N	
" " Liebig u. A	
" Regnault und Reiset	
" Frankland	
" " Žeod	235
" " F. Fischer 236, 248, 386	635
" " Hempel	
" "Schlösing, Orsat, Coquillon u. A	
Gasanalyse nach Bunsen	
", F. Fischer	-
Beurtheilungen von Feuerungen	
Berechnung des Wärmeverlustes durch die Verbrennungsgase 144, 260	
Ausführung eines Verdampfungsversuches	-
Zugmesser	
Schlußfolgerungen	, 301
Untersuchung von Leuchtgas:	
Specifisches Gewicht	. 292
Rohlensäure	
Ammoniat, Theer	
Schwefel	
" nach Harcourt	
" "Brügelmann, Balentin	276
" "Tieftrunt, Evans	
" Leiheby u. A	
" F. Fischer	
Gesammtanalyse nach Bunsen	
" Berthelot u. A	
", ", " F. Fischer	
Queckfilberreinigung	291
Bärmetönung:	
Wärmeeinheit	407
Brennwerth und Bildungswärme	
	401
2. Brennstoffe.	
Боlз	<i>4</i> 19
Torf	410
Mineralkohlen	456
Geschichte und Statistik	
Deutschland	
Desterreich	
Großbritannien	
Belgien	
Frankreich	478
Spanien	480
Portugal	480
Ŕußland	480
Holland	482
Dänemark	482
Schweden	482
Norwegen	

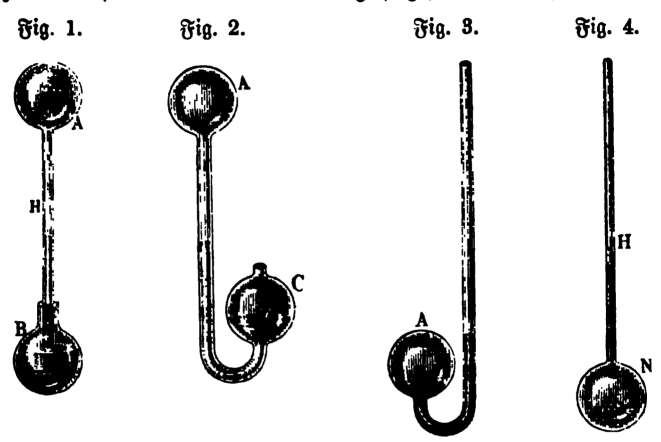
Italien		 •			•		•			•	•	•		•	•	•	•		
Schweiz																			
Griechenland																			:
Rumänien										•	•	•	•		•				; .
Türkei																			
Macedonien .																			430
Bosnien																			18:
Serbien																			iðű
Amerita																			
Asien																			190
Afrika																			393
Australien																			492
Erschöpfung der																			493
Rohlenchemie		 •		•				•			•		•	•	•		•	•	498
Brennwerth der																			529
Kohlenasche .																			
Gasgehalt der R																			550
Kohlenbildung			•	•		•		•	•	•		•			•	•	•	•	564
Selbstentzündung de																			583
Racträge:																			
Wärmemeffung	_																		598
Lichtmessung																			622
Alphabetisches Register																			637

1. Bärmemessung.

Geschichte. Das erste Thermometer soll von Galilei im Jahre 1556 Dasselbe war nach Tait 1) ein Luftthermometer und bestand hergestellt sein. aus einer Rugel mit einer Röhre, die in eine Flussigkeit eintauchte. Es wurde zuerst benutzt, die Temperatur eines Kranken zu bestimmen, der zu diesem Zwecke die Rugel in den Mund nahm. Libri2) bezweifelt das, da sonst die Mit= glieder der Florentiner Atademie dieses erwähnt haben würden. sprechend schreibt man in der Regel das erste Thermometer nach Dalence 3) bem Cornelius Drebbel in Alkmaar für das Jahr 1638 zu. besteht aus einer Rugel A (Fig. 1, a. S. 2) mit angeschmolzener Röhre, deren Mündung in das Gefäß B mit einer sehr verdünnten Lösung von Kupfer in Scheidewasser gesenkt ift. Bei mittlerer Temperatur steht die Flüssigkeit bei H, sie sinkt beim Erwärmen und steigt beim Abkühlen; doch wurde diese Bewegung nach einer willfürlichen Scala abgelesen. Wolf4) nahm statt des unteren Sefäßes eine offene Rugel C (Fig. 2), um den Apparat bequemer aufhängen Da auf diese eingeschlossene feuchte Luft nicht nur die Wärme, zu können. sondern auch die äußere Atmosphäre wirkt, so waren diese Wärmemeffer sehr Becher 5) ließ (1680) die Rugel C weg, bog die Röhre nach unvolltommen. oben und füllte sie mit Quecksilber. Das Luftthermometer von Amontons 6) bestand aus einer mit Luft gefüllten Kugel A (Fig. 3) und einem etwa 1,2 m langen Glasrohre, welches Quecksilber enthielt. Gehler?) verbesserte diesen Apparat; beide berücksichtigten bei ihren Messungen auch den veränderlichen Druck der äußeren Atmosphäre. Lambert 8) bestimmte mit einem solchen Luft= thermometer zuerst die Ausdehnung der trocknen Luft zu 0,0037.

¹⁾ Dingl. 227, 412. Nach anderen Angaben ist dieses Thermometer dem Arzt Sanctorius in Padua zuzuschreiben. Der eigentliche Ersinder des Thermometers wird wohl unbekannt bleiben. — 2) Annal. de chim. phys. 40, 355. — 3) Traité des baromètres, thermomètres et notiomètres (Amsterdam 1688). — 4) Nützliche Bersuche, 2. Cap., V, §. *56. — 5) Fischer, Physitalisches Wörterbuch 1804, Bd. 5, 50. — 6) Mémoir. de l'Académie de Paris, 1702, 1; 1703, 260. — 7) Physitalisches Wörterbuch 1839, Bd. 9, S. *832. — 8) Phrometrie (Berlin 1779). Chem. Technologie der Brennstosse.

Inzwischen waren die ersten Thermometer mit einer in Glas eingeschmolzener Flüssteit unter der Leitung Rivieri's (gest. 1647) von Giuseppe Moriani, einem geschickten Glasbläser, ausgesührt. Diese Wärmemesser, mit denen die Florentiner Atademie 1) u. a. fand, daß das Schmelzen des Eises stets bei der selben Temperatur stattsindet, bestand aus einer Kugel N (Fig. 4) mit angeschmolzenem Rohr, war dis H mit Weingeist gefüllt und auf einem mit einer

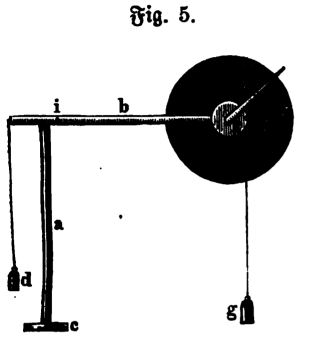


Scala versehenen Holzbrettchen befestigt, in derselben Weise, wie dies bei unseren gewöhnlichen Zimmerthermometern noch heute der Fall ist. Newton 2) sillte sein Thermometer mit Leinöl, Fahrenheit in Danzig, der die ersten Thermometer mit gleichförmiger Theilung lieserte, verwendete anfangs wieder Weingeist, dann aber 1709 (nach anderen Angaben (1714) Duecksilber zur Fillung Reaumur³) nahm wieder Weingeist von der Stärke, daß er Schießpulverentzündete, Lut⁴) Ammoniakslüssigkeit; auch wurden von Muncke⁵) concentrirte Schweselsäure, Schweselstohlenstoff und Petroleum besprochen, ohne da jedoch diese Stoffe irgend welchen Beisall gefunden hätten.

Nachdem bereits Muschenbroek 6), welcher zuerst den Namen Pyromete gebrauchte (1731), Ellicott (1736) u. A. die Ausdehnung der Metalle beit Erwärmen dadurch untersucht hatten, daß sie das eine Ende einer Stange sessen, das andere aber durch Räder oder Hebelübertragung auf einen Zeige wirken ließen, stellte Mortimer?) 1746 das erste Metallthermometer he Der runde eiserne Stab a (Fig. 5) von etwa 1 m Länge wurde bei c in eines Gestell unbeweglich befestigt. Das freie Ende drückte gegen den kürzeren Arbes um i beweglichen Hebels b, dessen längerer Arm mit einer um die Rolle

¹⁾ Tentamina Acad. del Cimento; Muschenbroek I, 2. — 2) Philotransact. 1701, Nr. 270. — 3) Mém. de l'Acad. de Paris 1730, 452; 173 250. — 4) Anweisung, Thermometer zu versertigen (Nürnberg 1781) 3. Aust., 183 S. *258. — 5) Gehler's Physikalisches Wörterbuch 9, *848. — 6) Fische Physikalisches Wörterbuch 1801, 4, *52. — 7) The ph. trans. 44, *672.

raff, das Gewicht d sorgte für die Berührung zwischen Hebel und Stange a. sobald nun diese Stange durch die zu messende Wärme ausgedehnt wurde, rehte sich mit der Rolle e der Zeiger s vor der undeweglichen Scheibe s, auf er die Grade nach Fahrenheit aufgetragen waren. Löser i übertrug die Aussehnung der Metallstange durch Käder auf den Zeiger. Felter in Braunschweig benutzte bald darauf die verschiedene Ausdehnung zweier Metalle, indem r eine dünne, 1,2 m lange Messingstange mit einer gleichen aus Eisen durch



Niete an einem Ende verband, während der Messingstab am anderen Ende mit einem meterlangen Zeiger verbunden war, der durch den Eisenstab hindurch ging.

Mortimer hatte bei Beschreibung seines Metallthermometers bereits bemerkt, daß man große Hitze durch die Zusammenziehung von Pfeisenthon messen könne. Wedgwood³) setze dem entsprechend einen bestimmten Thon in Augel=, Chlinder= und Würfelform der zu messenden Hitze aus und berechnete die Tempe=ratur aus dem Schwinden desselben. Sein Nullpunkt war bei 1000° F. (538° E.), nach

underen Angaben bei 1077,5°, die höchste von ihm erreichte Temperatur 160° seines Phrometers angeblich 20848°F. Die völlige Unbrauchbarkeit dieser Apparate wurde namentlich von Sunton de Morveau4) nachgewiesen.

Die Florentiner Atademie theilte ihre Thermometer von dem Nullpunkt, welcher der Temperatur ihrer tiefen Keller und nach Libri⁵) 15°K. entsprach, ab nach oben und unten in willkürliche Grade ein. Renaldini⁶) schlug bereits die Anwendung von Sis und siedendem Wasser zur Bestimmung der festen Punkte vor, worauf dann Newton den Nullpunkt seines Leinölthermometers mit Sis sessischet, dann aber das Thermometer von 0° bis zur menschlichen Blutwärme in 12 Grade theilte, so daß der Siedepunkt des Wassers auf 34° siel. Fahrens heit bezeichnete die im Winter 1809 in Danzig erreichte Kälte mit 0°, den Schmelzpunkt des Sisses mit 32°, er hat aber außerdem jedenfalls schon das siedende Wasser, 212° seines Thermometers, benutzt; mit seinen Angaben 7) über die Herstellung seiner Thermometer scheint er nur Andere haben irre sühren zu wollen. Reaumur bestimmte den Nullpunkt seiner ungemein großen Thermometer durch gefrierendes Wasser, tauchte sodann in siedendes Wasser und schmolz sie zu, sodald der Weingeist die größte Höhe erreicht hatte; den Zwischenzaum theilte er in 80°. Die Thermometer waren bei weitem nicht so genau,

¹⁾ Titus: Thermometri metallici (Leipzig 1763). — 2) Gothaijces Masgain Bd. 4, ·III, 89. — 3) Philos. trans. 72, 305; 74, 385; 96, 390; Gehler's Physicalisces Wörterbuch 7, S. *983. — 4) Essay de Pyrometrie (Paris 1808). — 5) Philosophia naturalis (Patav. 1694), 3, 776. — 7) Philosoph. trans. 1724, Nr. 382, 78.

als die von Fahrenheit, wie namentlich de Luc¹) nachwies, der auch sie biese Thermometer die Vorzüge des Quecksilbers zeigte, die festen Punkte genanch bestimmte, die Eintheilung in 80° aber beibehielt, so daß diese Thermometer richtiger nach ihm benannt werden sollten. Celsius²) endlich theilte des Thermometer vom Gefrierpunkt dis zum Siedepunkt des Wassers in 100° Zahlreiche Vorschläge, von dieser einfachen Eintheilung wieder abzugehen, haber glücklicher Weise keine weitere Beachtung gefunden³).

Da noch jett in England und Nordamerika fast ausschließlich die Thermometer nach Fahrenheit, sonst aber namentlich in Deutschland neben der Graden von Celsius auch noch die von Reaumur (de Luc) gebraucht werden so wird die Bemerkung nicht überflüssig sein, daß die Umrechnung derselben in folgender Weise ausgeführt werden kann:

$$\mathfrak{F}. = \frac{9}{4} \, \mathfrak{R}. + 32 = \frac{9}{5} \, \mathfrak{C}. + 32$$

 $\mathfrak{R}. = \frac{4}{9} \, (\mathfrak{F}. - 32); \, \mathfrak{C}. = \frac{5}{9} \, (\mathfrak{F}. - 32) = \frac{5}{4} \, \mathfrak{R}.$

Nebenstehende Tabelle giebt eine Umrechnung für die gebräuchlichsten Temperaturen.

Uebersicht der gebräuchlichsten Thermometer. Die bisher gemachten zahlreichen Vorschläge zur Wärmemessung suchen diese Aufgabe zu lösen durch Benutzung folgender Erscheinungen:

- 1. Ausdehnung fester, flussiger und luftförmiger Körper.
- 2. Aenberung bes Aggregatzustandes.
- 3. Dissociation.
- 4. Optische und akustische Erscheinungen.
- 5. Elektrische Erscheinungen.
- 6. Vertheilung der Wärme.
- 1. Ausdehnung. Die Ausdehnung fester Körper hat man namentlick zur Bestimmung hoher Temperaturen benutzt. Um diese verhältnismäßig geringe Ausdehnung leichter sichtbar zu machen, wird sie, wie bereits S. 3 er wähnt, meist durch Zahnräder oder Hebel auf einen Zeiger übertragen. Die der zu messenden Hitz ausgesetzte Metallstange t (Fig. 6, a. S. 6) berührt mitirem einen Ende bei v eine feste Widerlage, während das andere Ende de Stades gegen den kürzeren Arm k eines Winkelhebels stößt, dessen längere Arm l auf eine Scala bei s zeigt. Dehnt sich die Stange t durch Erwärme

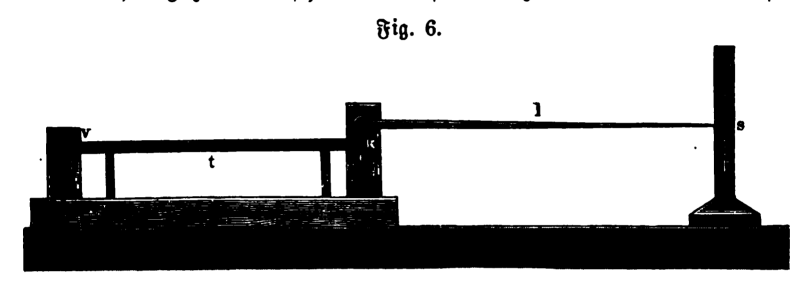
¹⁾ Untersuchungen über die Atmosphäre (Leipzig 1776), 1, 355. — 2) Schwe dische Abhandlungen 1742, 197. — 3) Fischer's Physik. Wörterb. Bd. 5, 62 Gehler's Wörterb. 870; Lug, Thermometer 274.

Es verdient noch bemerkt zu werden, daß bereits Cavendish (Phil. trans. 1757 300) ein selbstregistrirendes Thermometer beschreibt, den Siedepunkt in Wasserdamp bestimmt, Hennert (Traité des thermomètres 1758, 44) die Correction eine Thermometers mittels eines abgerissenen Quecksilbersadens aussührt, und Ruther ford (Edinburgh. Phil. trans. 1794) die ersten Thermometrographen aus Quecksilbers und Weingeistehermometer zusammensetze

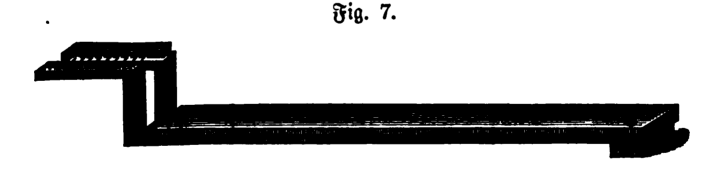
Fahrenheit		Celfius	Reaumur (de Luc) (de Luc) (de Luc) Fahrenheit		Reaumur	(de Luc)		· Celfius		Fahrenheit					
20	_	28,88	_	23,11	_ 20	_	16,0		4,0	_	20-		25,00	_	13,00
10	_	23,33	—	18,66	— 10	_	8,0	+	14,0	 —	10	_	12,00	+	9,50
0	-	17,77	-	14,22	0		0,0		32,0		0		0,00		32,00
1	_	17,22	_	13,77	1		0,8		33,8		1		1,25		34,25
2		16,66		13,33	2		1,6		35,6		2		2,50		36,50
3	_	16,11	_	12,88	3		2,4		37,4	ļ	3		3,75		39,75
4	_	15,55	_	12,44	4		3,2		39,2		4		5,00		41,00
5	_	15,00	_	12,00	5		4,0		41,0	Ì	5		6,25		43,25
6	_	14,44	—	-11,55	6		4,8		42,8		6		7,50		45,5 0
7	-	13,88	-	11,11	7		5,6		44,6		7		8,75		47,75
8	—	13,33	_	10,66	8		6,4		46,4	l	8		10,00		50,00
9	—	12,77	-	10,22	9		7,2		48,2		9		11,25	ļ	52,25
10	_	12,22		9,77	10		8,0		50,0		10		12,50		54,50
11	_	11,66	 —	9,33	11		8,8		51, 8		11		13,75		56,75
12	—	11,11	-	8,88	12		9,6		5 3,6		12		15,00		59,00
13	_	10,55	—	8,44	13	 	10,4	ĺ	5 5,4		13		16,25		61,25
14	_	10,00	_	8,00	14		11,2		57,2		14		17,50		63,50
15		9,44		7,55	15		12,0		59,0		15		18,75		65,75
16	—	8,88	-	7,11	16	İ	12,8		60, 8		16		20,20	 	68,00
17	<u> </u>	8,33	_	6,66	17		13,6		62,6		17		21,25		70,25
18	—	7,77	_	6,22	18		14,4		64,4		18		22,50		72,50
19		7,22		5,77	. 19		15,2		66,2		19		23,75		74,75
20		· 6,66	_	5,33	20		16,0		68,0		20		25,00		77,00
25		3,88	<u> </u>	3,11	25		20,0		77,0		25		31,25		88,25
30		1,11	_	8,00	30		24,0		86,0		30		37,50		99,50
40	+	4,44	+	3,55	40		32,0		104,0		4 0		50,00	1	22,00
50		10,00		8,00	50	ļ	40,0		122,0		50		62,50	1	44,50
6 0		15,55	}	12,44	6 0		48,0		140,0		60	l .	75,00	1	67,00
70		21,11		16,88	70		56, 0		158,0		7 0		87,50	1	89,50
80		26,66	1	21,33	80		64,0		176,0		80	1	00,00	2	12,0
90		32,22		25,77	90		72,0	!	194,0		90	1	12,5	2	34,5
100		37,77	1	30,22	100		80,0		212,0		100		25,0	1	57, 0
200		93,33		74,66	200]]	60,0		392,0		200	2	50,0	1	82,0
300		148,88		119,11	300	1	240,0		572,0	;	300	3	75,0	7	07,0
			1			1							;		

aus, so muß das Ende des Zeigers l an der Scala in die Höhe gehen. William 1) befestigte in dem Raume, dessen Temperatur bestimmt werden sollte, eine Metallstange, deren freies Ende aus der Osenwand herausragte und auf einen Hebel wirkte, dessen Bewegung auf einen mittels Uhrwerk vorsübergezogenen Papierstreisen selbstthätig aufgezeichnet wurde. Da es wohl kaum möglich ist, bei gewerblichen Feuerungsanlagen einen unverrückbaren Punkt sur das sestgelegte Ende eines solchen Metallstades zu sinden, so sind dersartige Metallstermometer schon aus diesem Grunde durchaus unzuverlässig.

Mehr Bertrauen verdienen schon die Apparate, welche den Unterschied in der Ausdehnung zweier verschiedener Körper benuten. Als eine der ältesten



derartigen Vorrichtungen ist das Phrometer von Borda²) zu bezeichnen. Zwei aus verschiedenen Metallen gebildete Stäbe sind ihrer Länge nach auf einander gelegt und, wie Fig. 7 zeigt, an dem einen Ende fest verbunden. Am anderen Ende trägt jeder Metallstab ein Messingstück, welches erst senkrecht aufsteigt und dann wagerecht umgebogen ist. Die horizontalen Arme des Ansatztücks



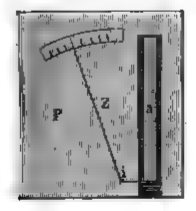
können frei an einander hergleiten, wenn die Metallstäbe sich ungleich aussbehnen; da sie aber an der Berührungslinie eingetheilt sind, und zwar so, daß die Theilung des einen einen Nonius für den anderen bildet, daß also etwa 19 Thle. der einen Theilung gleich 20 Abtheilungen der anderen sind, so kann man mit Hülfe dieses Nonius sehr genau den Unterschied der Ausdehnung der beiden Metallstäbe ablesen und daraus die Temperatur berechnen.

In der Regel wendet man aber auch hier eine Hebel- und Räderübersetzung an, um die verschiedene Ausdehnung deutlicher sichtbar zu machen. Gunton de Morveau³) legte (1803) bei seinem Pyrometer eine Stange von Platin a

¹⁾ Dingl. *1862, 166, 144; vergl. 1828, 27, *272. — 2) Biot, Traité de physique 1816, 1, *159; Dingl. 1824, 13, 252. — 3) Essay de Pyrometrie (Paris *1808); Annal. de chim. 46, 276; Di 43, 190.

(Fig. 8) in ben Ausschnitt einer Porcellanplatte P. Der Unterschied in be Ausbehnung beiber wirfte auf ben fürzeren Urm bes um ben Bapfen i bret baren Bebels, mit welchem ber Zeiger Z verbunden war. Aehnlich mar ba

Fig. 8.

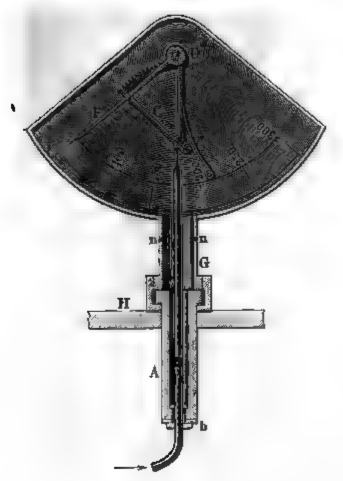


Bprometer von Brogniart, mabrent Daniell' einen bunnen Platinftab in eine Röhre aus Graph und Thon einschloß und bie Ausbehnung auf eine Bebel mit Moniustheilung übertrug.

Buffius2) giebt folgenbes Thermometer fu erhitten Wind bei Bochofen u. bergl. an. gut gebrannte Chamottechlinder A (Fig. 9) ift it Boben burchbohrt, um bie Metallröhre B burd fteden zu konnen und fie bann burch bie Dutter bamit zu verbinden. Das untere Ende berfelben i ber Richtung bes Winbes entgegengefett, mabrend bi

Spipe ber Röhre ben Rahnbogen C bei ihrer Ausbehnung in Bewegun fest, biefer wieber bas fleine Zahnrad D, auf beffen Welle ber Zeiger F be





feftigt ift. Beim Ertalten brud die fleine Feber a biefe Bot richtung in ihre frubere Lag jurlid. Um eine ju große Ei bigung ber Luft im Gehäufe (gu verhüten, ift baffelbe bei burchbrochen, außerbem von bei Cylinder A und bem Ditfer ftander H burch Filgscheibe ifolirt. Gibbon 3) verwend ju gleichem Zwed zwei Stal aus Gifen und Rupfer, bere verichiedene Ausbehnung auf eine

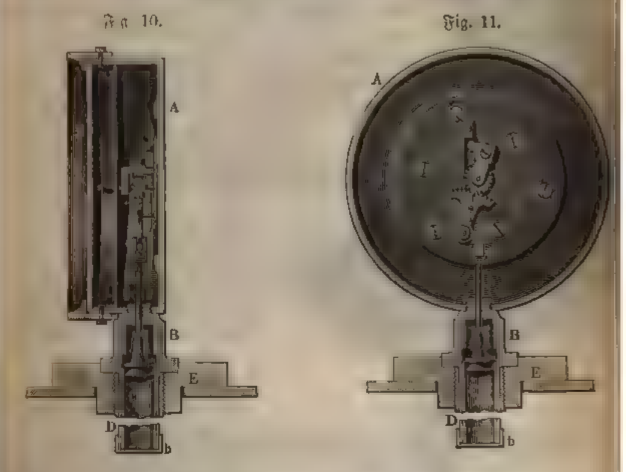
Debel übertragen wirb.

Beterfen ') bermenbet gu Beftimmung hober Temperature einen in ein eisernes Rohr eit geschloffenen ftarten Platinbrah beffen Ausbehnung auf eine Bebel übertragen wird, Dechele befestigte bagegen in einem eife nen Rohre einen maffiven Rupfe braht, beffen freies Ende mittel

Bebel und Zahnrad auf einen Beiger wirfte; fpater nahm er ftatt bes Rupfer brahtes eine bunnwandige Meffingröhre. Gehr ahnlich ift bas Pyrometer vo

¹⁾ Dingl. 1828, 29, *416; 1832, 43, *189; 46, 174, 241. — *) Dingl. 186: 164, *107. - 3) Dingl. 1888, 68, *486; 1877, 225, 278. - 4) Gehler's Phofi 28orterb. 7, *994. - b) Dingl. 1861, 160, *112; 1870, 106, *218.

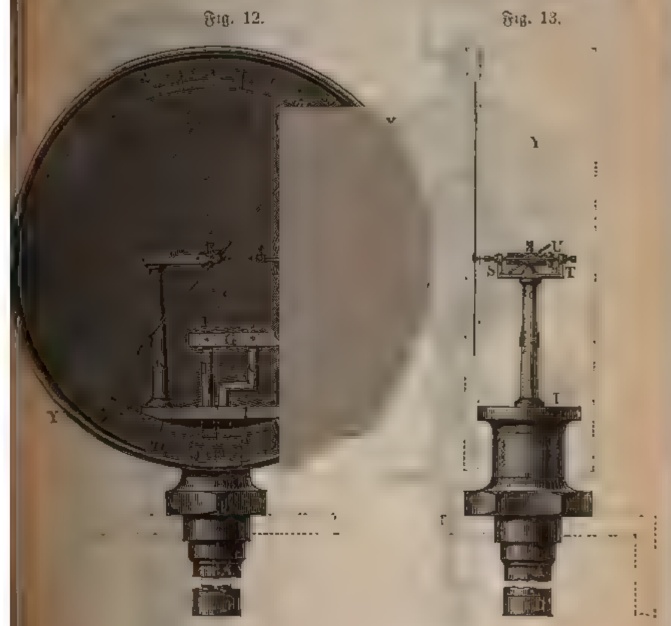
(Arguren 10 und 11) mit glasernem Zisserblatt, welches durch einen Ring seitzehalten wird. Sie wird von einem hollen metallenen Auße B getragen, der auf einer Platte E ruht. Die Rohre D aus Schmiedeisen ist oben mit dem Auße B sost verbunden, unten aber durch die Napsel b mit dem inneren Aupservohr C, welches sich im llebrigen siei in dem Ersentohre bewegen kann. Da das Eisenrohr beim Erwarmen sich weniger ausdehnt, als das innere Kupserrohr, so bebt dieses die Haube a, welche durch die Stange n mit dem Gabelstilde a verbunden ist. Dieses sitzt mittels des Bolzens e an einem Zahniegmente f, welches in ein kleines Getriebe h eingreift und somit auf den an dessen Aldse besindlichen Zeiger l einwirkt. Die auf den Stift i wirkende



verwendet in ähnlicher Weise ein in einem eisernen Rahmen befestigtes Meisingsstadden, Heseler's) fur niedere Temperaturen Stahl und Zink. Bei Lion und Guichard') umschließt ein kunfernes Kohr A (Fig. 12 und 13) zwei Stangen B und C, die eine von Aupser, die andere von Eilen, welche unten an dem Chlinder D sestgelothet sind, während an die oberen Enden bei E und F ein Hebel G besestigt ist, der auf einer Seite die kleine Lagerpfanne Heragt. Tas Rohr A ist mittels der Mutter I an einer Platte I sestgeschraubt, von der sich die beiden Saulen K und L erheben, um die Achse M zu tragen. Un diese Achse ist ein kleines trichtersormiges Lager N besestigt, welches mit

¹⁾ Dingl 1875, 144, *26; 1861, 160, 393; 1860, 157, *279. — *) Dingl, 1870, 195, *312. — *) Dingl, 1875, 216, *398 — Fingl, 1876, 220. *37.

der lagerefanne H durch eine Stange verbunden ist; eine Trahts. der X halt diese Theite N und II in ihrem richtigen Abstande. Ein an der Achsie M beswollcher Hebel P ist mit der gebogenen Stange Q verlunden, welche in die wischen zwei Trägern S und T gelagerte Schrande R eingreift und diese beim Senten oder Heben der Vorrichtung entsprechend dreht. Die Achsie der Schrande ift ing eich die des die Temperatur angebenden Zeigers. Eine besondere an dem Longer S besestigte Feder führt die Schrande wieder in ihre ursprüngliche Lage

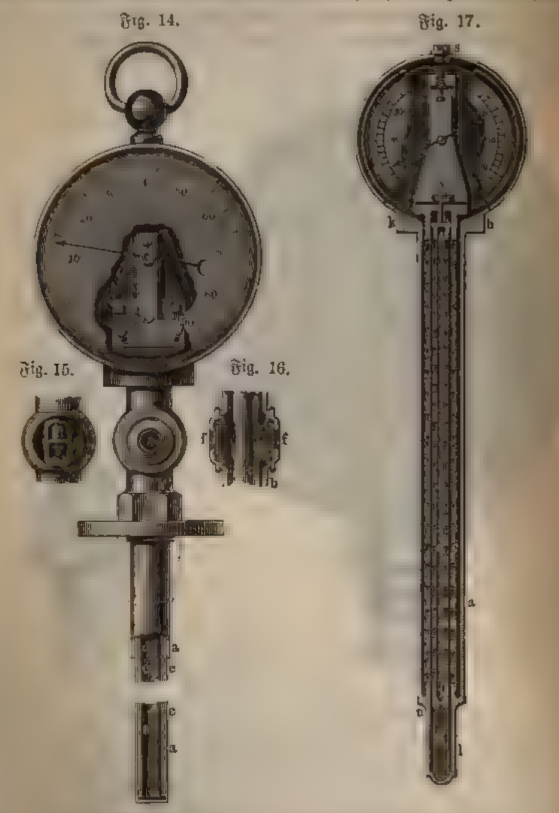


mud. Die ganze Vorrichtung ist in ein Gehanse V eingeschlossen, welches un Gentigrade getheiltes Zifferblatt Z umfaßt.

Far Temperaturen, welche 300° übersteigen, werden die Apparate mit bes worlchem Zifferblatt hergestellt, damit sie nach jedesmaligem Gebrauch wieder natig eingestellt werden können.

Das Pyrometer von Zabel') beruht auf der ungleichen Ausbehnung muer Metallstäbe. In dem geschlossenen Schutzrohre a (Fig 14, a. f. S.),

welches in den Korper b eingeschrandt ist, befindet sich ein Melsingrohr, far hohere Temperaturen bis 900° ein Rupferrohr o. Dieses ist im Korper bestestigt und trägt an seinem oberen Ende die Werkplatten eines Filhlhebelsapparates. In dem Rohre o besindet sich ein zweites Rohr d aus gleichem Wetall, welches an seinem unteren Ende ein Stahlrohr o tragt und an seinem

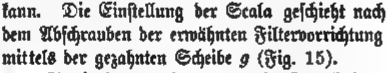


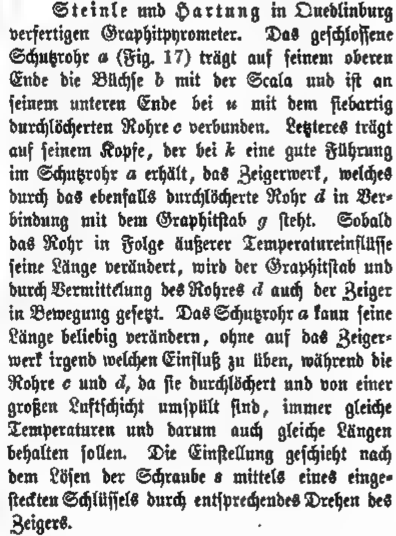
oberen mit dem Fühlhebel verbunden ist. Das Stahlrohr e ist unten mit den Messingrohre o verschraubt. Taucht man nun den Schaft des Instrumentes d. h. den Theil von Flansche, Conus oder Gewindezapfen abwärts, in di Flüssigkeit oder Fenerlust, deren Temperatur gemessen werden soll, so erwärmer und behnen sich die Nohre o und d gleich ha diesetben aus gleichen

Metall bestehen; nur das Stahlrohr e behnt sich weniger aus. Dieser Unterschied in der Ausbehnung wird durch das Fühlhebelwert, welches in der Absbildung durch das auf dem Zifferblatt herausgeschnittene Stüd sichtbar ift, auf den Zeiger übertragen, welcher die betreffende Temperatur auf der Scala anzeigt.

Damit zur gleichmäßigeren Erwärmung der Rohre die erhitte Luft in den Rohren circuliren und austreten tann, ift der Körper mit zwei Deffnungen versichen, welche mit einer eigenthumlichen Filtrirvorrichtung f (Fig. 16), bestehend und zwei Drahtsieben mit zwischengelegtem Schwamme, zugeschraubt sind, damit auch in feuchten oder staubigen Räumen mit dem Instrument gearbeitet werden

Fig. 18.





Der Glite ber genannten Firma verdanke ich ein sehr gut gearbeitetes Graphityprometer, welches ich mehrsach mit dem Siemens'schen elektrischen Pyrometer (S. 49) und meinem kleinen Calorimeter (S. 64) für niedere Temperaturen mit einem Geißler'schen Duecksilder Rormalthermometer mit Stickstoffsüllung verglichen habe. Die Apparate wurden unmittelbar neben einander in einen eigens für derartige Zwecke vorgerichteten Osen gebracht (Fig. 18 zeigt den Durchschnitt desselben in ½0 nat. Größe), in dem statt der Thür d eine gut schließende Blechscheibe mit den genau schließenden Apparaten eingesetzt wurde. Der 0,5 m hohe Feuerraum A ist mit seuersesten Steinen mesgesetzt; die Thüren zu der mit einer schrägen Rast versehenen Schlir

und die zum Aschensall B sind mit einer Verschraubung versehen. Die Rauchsasse gehen in der Pfeilrichtung durch den Aufsatz C und entweichen durch das Blechrohr D zum Schornstein. In dem Rohransatz d ist mittels eines gut schließenden Korkes das Thermometer t (Geißler'sches mit Sticksoffsüllung), das zum Zugmesser sührende Rohr e und das mit dem Apparat zur Untersuchung der Rauchgase verbundene Glasrohr f besestigt. Sämmtliche Fugen am Ofen sind mit einem Gemisch von Wasserglas, Asbest und Thon sorgfältig gedichtet. Durch die vielen Biegungen werden die Rauchgase völlig gemischt; gleichzeitig bei e und d genommene Gasproben hatten die auf 0.1 Froc. genau dieselbe Zusammensehung.

Während bei 150° die Temperaturangaben der Thermometer von Siemens (S. 49), Geißler (mit Stickstofffüllung) sowie Steinle u. Hartung 1) sehr gut stimmten, gab eine der Versuchsreihen mit höheren Temperaturen z. B. folgendes Resultat:

		und ng	og	ะ	.		•	gun	യ്	<u>و</u>	بر
3	eit		Siemens	Fischer	Geißler	3	eit	Steinle ur Hartung	Siemens	Fischer	Beißler
Uhr	Min.	Steinle Hartu	້ ອີ້ 	લ્છ	න	Uhr	Min.	Stei Ho		ස්	9
8	4 0	843	751	754	-	2	25	945	696		1
9	0	910	837			2	30	945	7 66	741	_
9	15	862	778	761	_	2	35	939	7 96		_
9	20	860	75 0			2	'4 0	928	79 8	788	_
. 9	23	85 8	751		_	2	50	85 0	732		_
9	27	852	747		_	2	55	820	705		_
9	30	84 8	744	730	—	3	5	788	664	— .	_
9	. 40	810	710	697		3	10	76 8	651		_
. 10	0	670	585			3	15	73 0	633		_
10	10	5 81	502		_	3	2 5	700	609		_
10	14	5 60	495	482	_	4	10	43 8	284		2 85
10	20	511	449	440		4	15	405	261		2 56
10	35	312	308		304	4	2 5	32 0	212		208
10	4 0	294	2 90	<u> </u>	287	4	3 0	22 8	142		13 8
2	5*	6 8		_	16	4	50	223	118		117
							**	88	17		16

^{*} Im Zimmer. ** Am anderen Morgen.

Eine spätere Versuchsreihe, bei welcher der Ofen mit Piesberger Anthracis geheizt wurde, gab bei gleichzeitiger Untersuchung der Rauchgase folgendes Ergebniß:

¹⁾ Ein während des Druckes erhaltenes Graphitmnramater ist nach vorläufigen Versuchen erheblich besser als das frühere.

		7 "					_			
		ł						Cfen.		
		ann	#	=	agu .	は最	ter	npera	tur	
	Beit	Roblenfaure	Sauerftoff	Stidftoff	Bugßärte	Abgangsgaje Temperatur	und fig	riote	1	Bemertungen
,)jto	100	£ .	34	emt emt		Ciemens	Bilder	
-	los Office	P\$			mm	화선	Steinle Harfu	(3)	65	
-	br Min.				Mill		(9)			
	10	9,3	11,1	79,6	5	1849		1	1	11 Uhr 40 Min, aufgeworfe
	20	10,2	10,1	79,1		214] .	Afchenthur wenig geöffnet.
	30	11,2	9,2	79,6		219				Djen in ber Mitterothglühen
	45	10,9	9,5	79,6		225	860	992	981	
1	-	10,7	9,8	79,5	5,3	22 8	850	959	948	Starfer Südwind, Temp. 8
2	-	8,8	12,0	79,7	5—6	207	710	949	926	Dann frisch aufgeworfen.
	15	9,2	11,4	79,4		162				Thaupunft 12°.
	30	10,3	10,0	79,7		202			[
	45	11,7	8,7	79,6		228	700	845	826	101 enthielten 64 mg 8 02
3	-	13,6	6,7	79,7	6	234	750	820	809	[12 mg SO
	15	12,8	7,5	79,7		241	909	800	797	
	80	12,1	8,8	79,6	.	237	830	766	748	
	45	11,8	8,8	79,4		234	838	713	700	
4	-	11,7	8,8	79,5		230	848	739	730	121 enthielten 49 mg SOg 1
	15	11,2	9,3	79,5		226	820	731	719	[10 mg SO
	30	10,9	9,7	79,4	6	221	807	7 22		Temp. im Laboratorium 24
	45	11,0	9,6	79,4		219	789	708	699	
5	-	10,5	10,0	79,5		218				
	30	10,4	10,3	79,3		216	762	691	683	
6	-	9,1	11,6	79,3		202	703	624	615	Thaupunkt 14°.
	- 1									

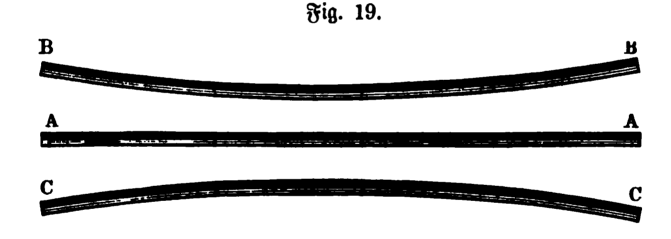
Das Phrometer von Steinle und Hartung ist offenbar nach einer Duecksilberthermometer eingetheilt, ohne Rücksicht barauf, daß die Ausdehnun des Eisens in höheren Hitzegraden jedenfalls verhältnismäßig viel größer if Daher werden die Abweichungen auch um so größer, je höher die Temperatur Dieser Fehler läßt sich wohl durch eine passende Eintheilung künftig vermeider Große Temperaturschwankungen erträgt es aber nicht, wie die letzte Versuche reihe zeigt. Langsam erwärmt stellt es sich etwas günstiger; in einem Utra marinosen zeigte es z. B. am zweiten Tage 740°, während das Calorimete (S. 64) 676° gab.

Diese Bersuche zeigen, daß es wohl kaum gelingen wird, jemals ein zuver lässiges Metallphrometer für hohe Temperaturen zu erhalten, da sich fast nad jeder Erhitzung der Molecularzustand der Metalle andert, wenn auch die Volum anderung von Stäben aus Metallen, welche regulär krystallisten, regelmäßige

ist, als das der übrigen Metalle 1). Jedenfalls aber muß ein Metallthermsmeter nach jedem Gebrauch genau wieder eingestellt werden können. Daß übrigens Phrometer mit zwei verschiedenen Metallen noch weniger genau sind als solche mit einem Metall und einem so wenig veränderlichen Körper wie Graphit, liegt auf der Hand. Dem entsprechend mußte auch Weinhold! mit den Phrometern von Gauntlett und Bock sür hohe Temperaturen ungenügende Resultate erhalten.

S. Maier 3) in Ulm hat ein Pyrometer construirt, welches aus einem eisernen Rohre besteht, in dessen Achse sich eine Welle leicht bewegt. Um diese Welle ist ein Metallstab (ob aus einem oder zwei Metallen, ist nicht gesagt) spiralförmig gewickelt, von welchem das eine Ende am Rohr, das andere an dieser Welle befestigt ist. Durch die Erwärmung und Abkühlung dreht sich die Spirale auf und zu und bewirkt dadurch eine Drehung der Welle, welche auf einem Zifferblatt mittels eines Zeigers ohne alle Uebertragungsmittel sichtbar gemacht ist. Eine bleibende Ausbehnung des Metallstades soll bei dem von Maier angewendeten Metall bis 450° nicht stattsinden; hat sie aber dennoch stattgefunden, so läßt sich das Pyrometer angeblich leicht wieder richtig stellen.

Wenn man bei mittlerer Temperatur zwei gleich lange Streifen von Metallen auf einander nietet oder löthet, welche ungleiche Ausdehnungs coefficienten haben, z. B. Kupfer und Eisen, so muß sich der Streifen bei jeder Temperaturveränderung krümmen, wie dieses Fig. 19 andeutet, und zwar so, daß das stärker sich ausdehnende Metall nach außen gekehrt ist, wie BB, wenn



die Temperatur steigt, während es die innere Seite des Bogens bildet, wenn die Temperatur abnimmt, wie bei CC.

Bei dem Metallthermometer von Stöhrer⁴) ist ein Zinkstreisen ab (Fig. 20) auf den Stahlstreisen cd aufgelöthet und beide sind mit ihrem unteren Ende in das Metallstück n sest eingelassen, während im Uebrigen der ganze Doppelstreisen sich frei bewegen kann. Bei steigender Temperatur krümmt er sich in der Art, daß sein oberes Ende nach der rechten Seite hingeht, was mittels einer seinen Kette auch die Drehung der Scheibe s und des Zeigers t nach derselben Seite zur Folge hat. Bei sinkender Temperatur wird das

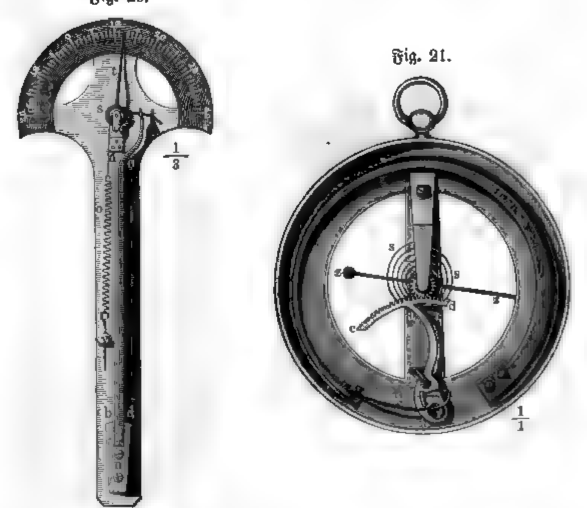
¹⁾ Jahresber. d. Chem. 1869, 83. — 2) Dingl. 1873, 208, 125. — 3) Dingl. 1878, 230, 320. — 4) Müller, Lehrbuch d. Physit, Bd. 2, *638.

Scheibchen s sammt bem Zeiger t burch bie Spiralfeber o wieber zurlichgezogen. Die Grabe werben burch Bergleichung mit einem anderen Thermometer aufgetragen.

Derartige Thermometer, mögen sie nun aus zwei verschiedenen Metallen ober aus einem Metall und Partgummi und dergleichen ih hergestellt sein, lassen sich leicht zu sogenannten Controlthermometern einrichten. Will man z. B. in einem Zimmer nur zwischen 15 und 20° Wärme haben, so verbindet man zwei Stifte auf dem 15. und 20. Grade mit den gleichartigen Polen zweier Botterien, die den Metallzeiger t tragende Scheibe s aber mit den anderen Bolen; es wird dann eines der beiden eingeschalteten Läntewerke in Gang gesett werden, sobald der Zeiger einen der beiden Stifte berührt.

Auf bemselben Princip beruht bas Zimmerthermometer von Steinhauser*) und bas Taschenthermometer von Wrench 3). Jurgensen 4) schlug dagegen vor, ein genaues Chronometer mit entsprechendem Compensationspendel zu Temperaturbestimmungen zu benuten.

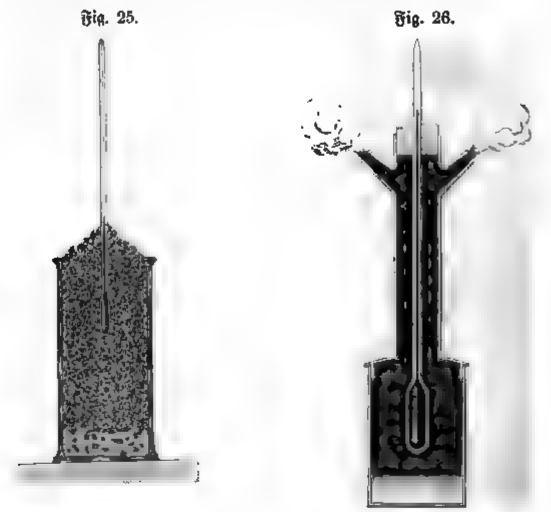
Bei dem sogenannten Quadrantenthermometer, Fig. 21, ift der Compensationsstreifen fgh aus Stahl und (innen) Kupfer bei f befestigt. Bei Fig. 20.



vachsender Temperatur ftredt fich ber Streifen etwas, das freie Ende & bewegt ich nach außen und zieht das untere Ende des um o drehbaren Bebels aob

¹⁾ Dingl. 1877, 225, 274. — 2) Dingl. 1876, 221, *527. — 3) Dingl. 1831, 11, *102. — 4) Dingl. 1836, 62, 486; 1841, 82, 72.

Um bem Thermometer die in Fig. 23 (a. v. S.) angebeutete Eintheilung zu geben, sind zunächst die beiden sesten Puntte zu bestimmen 1) In diesem Zwed setzt man das Duecksilbergefäß und die Röhre, soweit das Duecksilber etwa bei 0° reichen wird, wie Fig. 25 andeutet, in sein zerstoßenes reines Sis oder auf reinen Flächen gesammelten Schnee. Ist so der Nullpuntt gesunden und bezeichnet, so besestigt man das Thermometer mittels eines Kortes, wie Fig. 26 zeigt, in einem langhalsigen Gesäß, in welchem bestillirtes Wasser zum Sieden erhipt wird, während der Dampf durch die Seitenöffnungen entweicht. Um etwaige



Ausstrahlung zu verhitten, kann man ben in Fig. 28 abgebildeten Apparat verswenden, während der in Fig. 27 dargestellte den Borzug hat, daß er leicht per sammenzustellen ist, und daß die ganze Quecksilbersäule sich im Dampfe besindet, während man bei den anderen Apparaten für genaue Bestimmung eine absprechende Correction für den überstehenden Quecksilbersaden andringen und Ist bei dieser Bestimmung der Barometerstand nicht genau 760 mm, so if F

1) Ueber die Beftimmung der feften Buntte vergl. namentlich Egen (Bogge borif's Annal. 9, 849; 11, 234 u. 517; 13, 33); Rudberg (bafelbft 40, *60 u. 572).

thermometer benuten. Bon anderer Seite (Dingl. 1829, 32, S. *355) wurde bet geschlagen, in einer Augelröhre aus Porcellan eine Legirung von Rupfer mit Bied die nach dem Wedgwood'schen Pyrometer bei 0° schmitzt, der zu meffenden Ten ratur auszuseten; die Ausdehnung derselben wurde mittels einer in der Röhre bicht beweglichen Platinscheibe auf einen Zeiger übertragen. Der Apparat ift offenundrauchbar.

'egirungen, welche die schon an sich ungleichartige Ausdehnung jedes einzelnen Netalles beim starken Erhitzen nur noch unregelmäßiger macht. Weinhold 1)

Fig. 24.

Fig. 23.

100°

fand dem entsprechend, daß das Spiralpyrometer von Dechsle völlig unbrauchbar war, ich selbst habe die gleiche Erfahrung mit einer Spirale von Eisen und Kupfer gemacht.

Von allen flüssigen Körpern für Thermometer ist das Duecksilber weitaus der wichtigste.

Bur Herstellung 2) eines Thermometers wird an eine enge, der ganzen Länge nach gleich weite Glasröhre ein kugelförmiges ober cylindrisches Gefäß t angeblasen, oben aber ein weiteres mit einem Röhrchen endigendes Durch Erwärmen von t und h Gefäß h angesetzt. wird nun die Luft ausgebehnt, darauf die offene Spite von h in Quecksilber getaucht, welches beim Abkühlen in das Gefäß angesogen wird. Dann wird die Borrich= tung wieder in aufrechte Stellung gebracht, t abermals erwärmt, so daß die Luft theilweise entweicht, beim Abfühlen aber eine entsprechende Menge Quecksilber aus h nach t übertritt. Schließlich wird der kleine Behälter t so weit erwärmt, daß das darin enthaltene Quecksilber siedet und so die lette Luft austreibt, worauf sich beim Erkalten t nebst dem Rohr völlig mit Quecksilber füllt. Das Quecksilbergefäß wird dann noch etwas höher er= hitt, als die Temperatur beträgt, welcher das Thermo= meter später ausgesetzt werden soll, dann wird das Rohr oben zugeschmolzen, während es noch völlig mit Qued= filber angefüllt ist. (Fig. 23 und 24.)

Während somit diese Thermometer luftleer sind, schloß Geißler in Bonn in dieselben Stickstoff ein, um bei der Bestimmung hoher Temperaturen das Destilliren des Duecksilbers in den oberen Theil des Thermometers zu verhüten. Die Thermometer sind empsehlenswerth, gestatten allerdings nicht die Correction mit abgerissenem Duecksilbersaden.

Um das Duecksilberthermometer auch für Tem=
peraturen bis 450° verwenden zu können, schlägt
erson³) vor, über dem Duecksilber Luft von 4 Atmosphären Druck ein=
schließen⁴).

¹⁾ Progr. d. Gewerbsch. Chemnig 1873, 25. — 2) Ueber die Herstellung der wecksilberthermometer vergl. Körner: Anleitung zur Verfertigung übereinstimmensuchermometer (Jena 1824); Lug: Anweisung, Thermometer zu verfertigen (Kürnsig 1834); Dingl. 1850, 117, 86; 1851, 122, 317; 1853, 128, 461; 1878, ? ? 20. — 3) Compt. rend. 19, 758. — 4) Achard (Annal. chim. phys. III, 6 Metalllegirungen in Porcellangefäßen von der Form gewöhnlicher Que Chem. Technologie der Brennstosse.

Siebetemperatur bes Baffers.

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Barometer mm	Siede= temperatur	Barometer mm	Siedes temperatur	Barometer mm	Siede: temperatur
720	98,49°	740	99,260	760	100,00
721	98,53	741	99,29	761	100,04
722	98,57	742	99,33	762	100,07
72 3	98,61	743	99,37	763	100,11
724	98,65	744	99,41	764	100,15
725	98,69	745	99,44	765	100,18
72 6	98 ,72	746	99,48	766	100,22
727	98,76	747	99 ,52	767	100 ,2 6
72 8	98,80	748	99,56	76 8	100,29
72 9	98,84	749	99,59	769	100,33
7 30	98,88	750	99,63	770∉	100,36
731	98,92	7 51	99,67	771	100,40
7 32	98,95	752	99,70	772	100,44
733	98,99	753	99,74	773	100,47
734	99,03	754	99,78	774 -	100,51
73 5	99,07	755	99,82	775	100,55
736	99,11	756	99,85	776	100,58
737	99,14	757	99,89	777	100,62
73 8	99,18	7 58	99,93	778	100,65
739	99,22	7 59	99,96	779	100,69
•			1		ī

Indem man überall 0,9 abzieht, welche kleine Größe von allen Theilen de Röhre als gleich betrachtet werden kann, so findet man, daß einander gleisind die Volumina

von	0	50	100	150	200	250	30 0
bis	50,0	99,5	149,4	199,1	248,7	298,8	349

Bezeichnen wir nun den mittleren Volumwerth eines Theiles zwischen und 50 mit v, so ist also das Volumen von 0 p bis 99,5 p=100 v, wo da nach der Sis= und Siedepunktsbestimmung 0,6 p bis 100,3 p=100 Gra oder auch 0 p bis 99,7 p=100, also 0 p bis 99,5 p=99,8 Grade, ist 100 v=99,8 Grade und v=0,998 Grade. Mit Hilse dieser Agaben sindet man leicht:

Von	bis	$oldsymbol{v}$	Von O p	$oldsymbol{v}$		Grade
0	50	50,0	50 p	50,0	=	49,9
50	100	50,5	100	100,5	=	100,3
100	150	50,6	150	151,1	=	150,8
150	200	50,9	200	202,0	=	201,6
200	250	51,3	250	253,3	=	252,8
250	300	51,2	300	304,5	=	303,9
30 0	.350	50, 8	350	355,3	=	354,6

Da nun dem Theilstrich + 0,6 die Temperatur 0, somit dem Theilstrich 0 die Temperatur - 06 Grade entspricht, so erhält man für das Thermometer solgende Correctionstabelle:

Theilstrich	Temperatur	Correction der Ablesung
0	0,60	0,6
5 0	49,3	- 0,7
100	99,7	— 0,3
150	150,2	+0,2
- 200	201,0	+1,0
250	252,2	+2,2
300	303,3	+3,3
350	354,0	+4,0

Für einen zwischenliegenden Theilstrich findet man die Correction durch Interpolation aus der letzten Spalte 1).

Da, wie namentlich Magnus?) und Regnault3) nachgewiesen haben, wegen der von einander abweichenden Ausdehnung verschiedener Glassorten, die den Duecksilberthermometern angegebenen Temperaturen keineswegs immer übereinstimmen, so ist es dringend zu empfehlen, die für genaue Versuche bestimmten Duecksilberthermometer zunächst mit einem Lustthermometer (S. 36) und dergleichen.

¹⁾ Bergl. F. Kohlrausch: Praktische Physik (Leipzig 1870); Bessel in Poggenstorff's Annal. 6, 287; Oettingen: Correction der Thermometer (Dorpat 1865). Marek, Carl's Repert. 1879, 300, 677, 770. — 2) Poggendorff's Ann. 57, 177. — 3) Mémoir. de l'Acad. 21, 226; Dingl. 1870, 195, 57.

Thermometercorrection für ben herausragenden Faben. Ift bei Temperaturbestimmungen der Onecksilberfaden nicht völlig der zu messenden Wärme ausgesett, so wird das Thermometer die richtige Temperatur nicht angeben. Bezeichnen wir nun die zu bestimmende Temperatur mit T, die mittlere Temperatur bes hervorragenden Fabens mit t, die Länge besselben mit 1, so würde ber Faben, wenn er ganz ber zu messenden Temperatur ausgesetzt mare, im Ber hältniß $1:1+\alpha$ ($T-\tau$) länger sein, wenn mit α der Ausbehnungscoefficient des Quecksilbers im Glase bezeichnet wird. Anstatt der Länge / würde also bie Länge $l+l\alpha \, (T-\tau)$ sein, ober die Anzahl der Grade, welche auf die Längen einheit gehen, gleich v gesetzt, so würde anstatt vl in Thermometergraden die Länge des Fadens $vl + vl\alpha (T - \tau)$ sein, oder das Thermometer würde, vl = n gesetzt, um $n \cdot \alpha$ $(T - \tau)$ höher zeigen. Liest man also am Thermometer die Temperatur t ab, so ist die wirkliche Temperatur des betreffenden Raumes T=t+n. α (T- au) oder $=\frac{t-nlpha au}{1-nlpha}$. Der mittlere Ans behnungscoefficient des Quecksilbers zwischen 0 und 100° zu 0,000181, ber bes Glases zu 0,000026 angenommen, wird $\alpha = 0,000155$. Die mittlen Temperatur r des Fadens wird meist so bestimmt, daß man ein kleines Thermometer in der Nähe der Fadenmitte neben das in seiner Angabe zu corrigirende Thermometer hängt und die an jenem abgelesene Temperatur der Luft als den Werth von r annimmt. Wegen der Leitungsfähigkeit des Quecksilberfabens ist der so bestimmte Werth von z aber zu klein, der damit berechnete Werth von T daher zu groß. Für kürzere Quecksilberfäben setzt man zur Ausgleichung biefes Fehlers nach Holymann für a nur 0,000135 ein, für lange Füben wird man bei wissenschaftlich genauen Versuchen nach der von Wüllner 1) angegebenen Methode den Werth für r für jedes Thermometer besonders bestimmen

Bestimmung der Lufttemperatur. Bon den Anwendungen des eins fachen Thermometers ist die Bestimmung der Lufttemperatur besonders wichtig.

Der Physiker bezeichnet der mechanischen Wärmetheorie entsprechend die Temperatur eines Glases als lebendige Kraft der als Wärme aufgefaßten unsicht baren Bewegungen der Molecille derselben. Concreter aufgefaßt, ist Temperatur einer bestimmten Menge trockenen Gases die Größe, welche bei freier Expansion desselben neben dem äußeren Druck den Bolum- und Dichtigkeitszustand desselben nach dem Dalton-Gay-Lussac'schen Gesetz bedingt, oder bei constantem Bolum des Gases dem letzteren zusolge die Spannkraft besselben verändert. Abgesehen von gewissen Correctionen ist daher beim Lustthermometer die gehobene Duecksilbersäule im offenen Schenkel ein genaues Maß der Temperatur des im Gesäß dis zur Marke eingeschlossenen, auf constantem Bolum erhaltenen Gases. In der Meteorologie hat man dem entsprechend unter der Temperatur der freien Lust nur die Größe zu verstehen, welche, abgesehen von beigemengtem Wasserdampf, Kohlendioryd und dergleichen, allein

¹⁾ Wüllner, Lehre von der Wärme (Lei--- 1071, S. 296).

neben dem äußeren Druck die jeweilige Dichtigkeit derselben bedingt. Die Dichtigkeit der Luft unter Berücksichtigung der Druck- und Zusammensetzungs- verhältnisse derselben wird also hier als Maß ihrer Temperatur dienen können.

Das Luftthermometer läßt nun zwar mit Sicherheit die Temperatur der in sein Gesäß eingeschlossenen Luft messen; man würde aber, wie H. Wild) aussührt, im Allgemeinen sehr irren, wenn man annehmen wollte, daß dasselbe zugleich auch die Temperatur der freien das Gefäß umgebenden Luft anzeige. Die festen Substanzen, welche bei allen Thermometern, sei es, wie hier, als Gefäß zur Aufnahme der durch die Wärme sich ausdehnenden gassörmigen oder tropsbaren Flüssigkeit, sei es direct, wie bei den Metallthermometern, zur Anwendung kommen, besitzen alle ein viel größeres Absorptions= und Aussstrahlungsvermögen sür die Wärmestrahlen, als die Luft, und, da sich jeder Körper durch gegenseitige Wärmestrahlung mit seiner ganzen Umgedung in Beziehung setzt, so kann es sehr leicht geschehen, daß der in die Luft eingetauchte thermometrische Körper in Folge dieser Verschiedenheit der Strahlung eine ganz andere Temperatur als jene hat.

Das einzige Mittel, die Temperatur der Luft frei von dieser Fehlerquelle zu bestimmen, besteht darin, ihre Dichtigkeit zu messen. Der Gewichtsverlust in Milligramm, welchen ein am einen Arm einer Wage angehängter Glas-ballon vom äußeren Volum V Liter in gewöhnlicher, Kohlensäure haltiger, feuchter Luft an einem H Meter über dem Meer und unter der Breite paelegenen Orte erleidet, ist gegeben durch:

$$G = V \frac{h - 0.378 \ h'}{760 \ (1 + 0.003665 \ t)} \ (1293.03 - 3.32 \ \cos 2 \ \varphi - 0.00027 \ H),$$

wo h der auf 0° reducirte Barometerstand, h' die absolute Feuchtigkeit der Luft, beide in Millimeter, und t die gesuchte Temperatur der vom Glasballon vers drängten Luft ist.

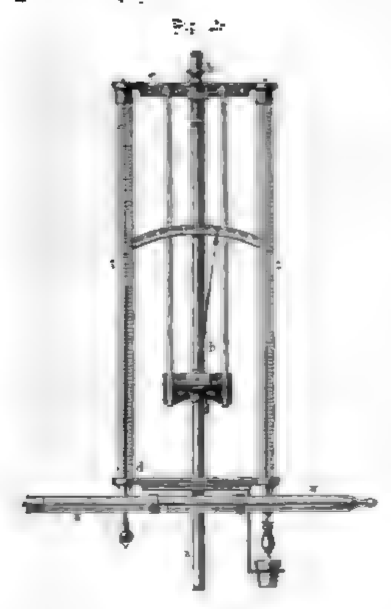
Da die Ausdehnung der Luft etwa 100 mal so groß ist als die des Glases, so zeigt t die Temperatur der umgebenden Luft unabhängig von der etwa durch Strahlungseinflüsse geänderten eigenen Temperatur des Glasballons. Letztere beseinflußt nur das Volum V und kann leicht für sich bestimmt und in Rechnung gebracht werden. Setzt man nun $h=760\,\mathrm{mm}$, $\varphi=45^{\circ}$, H=0 und

$$V=101$$
, so ergiebt sich $G=\frac{1-0,000497\,h'}{1+0,003665\,t}\,12\,930\,\mathrm{mg}$. Hieraus folgt durch Differentiation mit genügender Annäherung: $d\,G=12\,930\, imes\,0.000497\,d\,h'$ und $d\,G=12\,930\, imes\,0,003665\,d\,t$.

Wenn also die Genauigkeit der Gewichtsbestimmung $dG=\pm 1\,\mathrm{mg}$ ist, so wird man bei der Bestimmung der absoluten Feuchtigkeit einen entsprechenden Fehler $dh'=\pm 0,16\,\mathrm{mm}$ begehen dürfen und die Temperatur der Luft mit einer Sicherheit von $dt=\pm 0,021^{\circ}$ erhalten, da alle übrigen Größen $^2)$ des

¹⁾ Dingl. 1879, 233, *400. — 2) Wegen des wechselnden Sauerstoffgehaltes der Luft find diese nicht so einfach zu bestimmen.

origen Austrendes und ausfen Fernanden zu reinnung kad. Daß größte Hunderung für die Ausführung der Munged der Temperandekinnung bilde jedenfalls die Seinnung der arindum Franzeilen e. der deine gegenwärtiger Zuftande der Hugerenderung dem um eine Sudenden von — 0.16 mm zu erzielen



ri. Aler auch bann, wem berft Schwierigfeit überwanden iem nurt, werben die schwieristen Diesenden bieft Lienweb erforbert, nur eine Sernerthaus berfelben bei ver emanten Fundamentalunter frührungen gestatten.

Sin gewöhnlich wird man haber boch Thermometer jut Beimmung ber Luftlempe the respendent milifient. Unt run ben fierenben Ginfink ber Connenftrablen, fowie ber Auffrahlung gegen ben falter Metranin und ben feften Erbe baden ju rermeiben, empficht &. 2018, an einem unten mit einer Schraube Derjehenen runden Gifenftabe ab (Rigures 29 und Soit mittele ber beibet reridiiebbaren Querftude e und if die zwei Pfachrometer thermemeter f. bas Sant bugrometer h und bae Beingeift. Dinimumthermometer @ ju befestigen. Rach auken

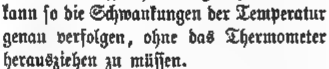
werden diese Instrumente von den zwei hald offenen Zintblechenslindern e und f mit conischem Dach und nach innen zu ansteigendem conischen Boden umhüllt. Um bequem ablesen zu konnen, wird der äußere kreissormige Cylinder e so gedreht, daß seine gegenüberliegenden Dessnungen sich mit denen des inneren elliptischen Cylinders f decken, wie Fig. 30 zeigt, während sie in der sibrigen Zeit zur Abhaltung der Strahlung so gestellt werden, daß die Dessnungen del inneren durch die Mände des äußeren Cylinders verdeckt sind; dasselbe ist dam auch der Fall mit den entsprechenden Dessnungen des considen Daches unt Bodens. Durch die breiten Zwischenkame zwischen den Cylindern sowohl ar ben Seitenwänden wie im Dach und Boden ist auch dei dieser Stellung sin genligend freien Lustwechsel gesorgt. Das Gehäuse wird vor einem nach Norder gewendeten Fenster besestigt, oder in einer besonderen Holzhütte aufgestellt.

Nach den Versuchen von B. Wild erhält man mit diesem Thermometer gehäuse bie mahre Lufttemperatur mit einer Sicherheit von minbestens + 0,10

die relative Feuchtigkeit ber Luft wird, wenn man außer ber Temperatur ese bestimmen will, burch diese Borrichtung im Durchschnitt bis auf genau angegeben gegenüber einem frei aufgestellten Psychrometer. —

ar Bestimmung der Temperatur der abziehenden Rauchgase von effelseuerungen und bergleichen verwende ich 0,7 m lange Quecksilbersteter, bei denen die Gradeintheilung mit dem Nullpunkt erst 0,4 m vom Ende anfängt. Dasselbe wird dann durch ein enges Loch im Mauerstect in den Fuchs eingeführt und oben entsprechend abgedichtet. Man

Nig. 30.



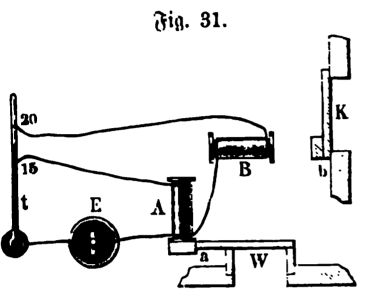
Um die höchfte und niedrigfte Temperatur mahrend eines gewissen Zeitraumes ju bestimmen, ift noch beute bas Thermograph von Rutherford 1) (vergl. S. 4) vielfach im Gebrauch, welches aus zwei wagerecht angeordneten Thermometern besteht. Das Maximumthermometer ift ein Quedfilberthermometer, in beffen Röhre vor bem Quedfilber ein Gifenftabchen liegt. Bei steigenber Temperatur wird biefes Stübchen vom Quedfilber vorgeschoben, bleibt aber beim Fallen liegen, giebt fomit die höchste Temperatur an; burch Schutteln ober mittels eines Magneten tann es wieder an das Quecksilber zuruchgeführt Das Miniumthermometer ift werben. mit Weingeist gefüllt, in welchem ein fleines Glasftabchen liegt, das beim Sinten ber Temperatur von bem Weingeist mitgenommen wird, beim Steigen aber liegen bleibt, somit die niedrigste Temperatur anzeigt. Balferbin2) hat ein Dinis mumthermometer angegeben, aus welchem

rwärmen eine entsprechende Duecksilbermenge austritt. Hennessy bt ein Duecksilberthermometer mit einer Borrichtung, welche die Schwans ber Temperatur selbstthätig aufzeichnet. Besonders eingehend bespricht berartige selbstregistrirende Thermometer.

n auch auf größere Entfernungen hin sofort erkennen zu können, ob in immer, einem Trockenraume und bergleichen die Temperatur die zulässige ober niedrigste Temperatur überschreitet, kann man, wie dieses n. A.

bilbert's Ann. 17; vergl. Dingl. 1868, 188, 500. — 2) Dingl. 1836, 61, 2) Dingl. 1846, 99, *38. — 4) Wilbt, Die jelbstregistrirenden Inftrumente n 1866). Müller, Kosmijde Physit (Braunschweig 1872). S. 438.

Morin 1) und Kohlstürst 2) vorgeschlagen haben, Leitungsbrähte für einen galvannischen Strom einschmelzen, und zwar einen in die Thermometerkugel, den anderen bei dem höchsten und niedrigsten Punkt, so daß ein eingeschaltes Läutewerk ein entsprechendes Signal giebt (vergl. S. 16). F. Kohlrausch 3) macht den Vorschlag, ein solches Thermometer zur Selbstregulirung der Temperatur überall da zu benutzen, wo Luftheizung eingerichtet ist. Soll z. B. die Temperatur zwischen 15° und 20° gehalten werden, so werden in das Suecksiber thermometer 1 (Fig. 31) drei Leitungsdrähte eingeschmolzen, welche zu dem



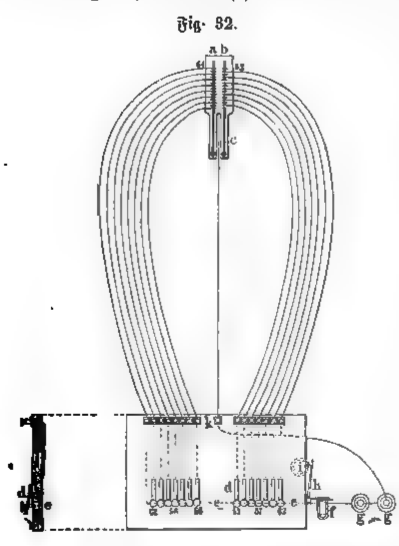
constanten galvanischen Elemente E nub ben beiden Elektromagneten A und B sühren, denen die entsprechenden Ankera und b gegenüberstehen. Steht die Temperatur, wie dieses die schematische Figur andentet, zwischen 15° und 20°, so ik sowohl die Tessung W sür warme Inst, als die für kalte Luft K duch die mit den Ankern a und b verdund denen Klappen geschlossen. Sinkt die Temperatur unter 15°, so wird der

Strom unterbrochen, der Elektromagnet 1 läßt den Anker a los, so daß die Klappe sich von der warme Luft zuführenden Deffnung Whebt. Steigt dagegn die Temperatur über 20°, so bleibt W geschlossen, durch Schließung der zweiten Leitung wird aber der Anker b angezogen, so daß nun durch die Deffnung klalte Luft eintreten kann. — Denselben Gedanken verfolgt Symonds (D. R. P. Nr. 7198) bei seiner elektrisch selbstthätigen Ventilationsvorrichtung.

Folgende Borrichtung von A. Eichhorn (D. R. P. Nr. 6937) foll a größere Entfernungen hin die Temperatur genau angeben. Die beiden Therm meter aund h (Fig. 32) haben in dem Theile der Scalen, innerhalb welchem bi dem beabsichtigten Zweck entsprechende Temperatur wechseln kann, eingeschmolzen Platindrähte für eine Darre 3. B. zwischen 50 und 640. Das Thermometer 6 zeigt die Platindrähte eingeschmolzen bei 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 649, bei Thermometer b bei 51, 53, 55, 57, 59, 61 und 630. Außerdem ist unterhall der Scalen noch ein Draht e eingeschmolzen, welcher mit dem Queckfilber be Thermometer immer in Berührung bleibt. Sämmtliche Drähte führen nach be Rlemmidrauben eines Brettes, auf welchem Taften d angebracht und auf bem Anöpfe die Bahlen aufgetragen find, welche den Graden entsprechen, mit benen fi in metallisch leitender Berbindung stehen. Der nebenstehende Durchschnitt bur das Brett zeigt die leitende Verbindung von den Klemmichrauben nach ben Tafte d, welche ähnlich wie Gebern ober in beliebiger anderer Beije angeordnet fei Ein Draht e ift quer unter die Taften hinweggeführt und fann mi diesen durch Riederdrücken derselben in leitende Berbindung gebracht werber Derfelbe geht über einen Gleftromagneten f nach den Glementen gg. Gi

¹⁾ Compt. rend. 1864, 59, 1082. — 2) Tingl. 1874, 213, *390; Pogg. And 125, 626. — 3) Tingl. 1865, 175, *389.

Winkelhebel 4 wird burch ben Elektromagneten f bei Schließung des Stromes aus ben Zähnen des Rades i eines beliebigen Klingelwerkes ausgerückt und dieser badurch in Thätigkeit gesetzt. Bom Platindraht o der beiden Thermometer führ die Leitung nach der Klemmschrande k und von da nach dem Element g. Hier



aus geht hervor, daß di Leitungen an zwei Steller unterbrochen sein können erstens an den in den Scaler eingeschmolzenen Platindräh ten, wenn die Quecksilbersäul im Thermometer noch nich bis zu denselben gestiegen ist und zweitens an den Tasten

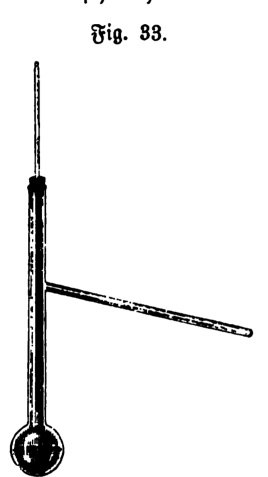
Angenommen, die Tem peratur stehe auf 57,5° und der Heizer will den Stand des Thermometers vom Feue rungsraume aus erkennen, sie brückt er der Reihe nach vor links nach rechts die Taster nicher. Die Tasten 62, 60 und 58 werden die Schließung des Stromes noch nicht ver mitteln; sowie aber die Taste sich der von den Elementen gausgehende Strom, was sie durch Auslösen des Klingel

wertes zu erkennen giebt. Der Beizer weiß nun, daß das Quecksiber zwischer 56 und 68 steht. Um die Höhe nun noch genauer zu bestimmen, braucht er nur von den ungeradzahligen Tasten, welche rechts auf dem Brette angeordne sind, die mit 57 bezeichnete niederzudrücken. Dieselbe wird bei dem hier ange nommenen Stande von über 57° angeben, d. h. das Läutewert wird wiedernu in Thätigkeit kommen.

Der Platindraht, welcher bei 64° in der Scala eingeschmolzen ist, ist nich mit einer Taste d, sondern direct mit dem Draht e verbunden. Die Leitung is also hier nur einmal und zwar in der Thermometerröhre unterbrochen. Steig das Onechilder die zur Maximaltemperatur (im vorliegenden Fall ist 64° dassin angenommen worden), so circulirt der Strom vom Slement g über die Klemme durch die Duechildersäule des Thermometers a, den Platindraht 64 und seine Leitung', Draht e und Slettromagnet f. Dieser löst wieder den Wintelhebel daus, und der durch ein beliediges Uhrwert getriedene Klingelapparat arbeitet stange, die Maximaltemperatur wieder gesunken ist. Die Maximaltemperatur zeigt sich also stets seldssthätig und die seldssthätige Anzeige einer Minimal temperatur läßt sich durch ühnliche Anordnung erreichen.

Soll die Temperatur einer Flüssigkeit bestimmt werden, so ist zunächst für eine gute Durchmischung zu sorgen. Ein praktisches Thermometer zur Bestimmung der Meerestemperatur in beliebigen Tiefen haben Negretti und Zambra 1) angegeben.

Schmelzpunktes sungt man den geschmolzenen Körper in Haarröhrchen auf, läßt völlig erstarren, was oft mehrere Tage erfordert, und verbindet das Röhrchen mittels eines Stückchen Gummischlauches mit dem Quecksilbergefäß eines Thermometers. Nun taucht



man diese Vorrichtung in ein Becherglas mit Wasser ober Paraffin, erwärmt langsam unter fortwährendem Umrühren mit dem Thermometer und beobachtet die Temperatur, bei welcher der Körper durchsichtig wird. Um speciell ben Schmelapunkt ber Fette gu bestimmen, überzieht Pohl2) die Thermometerfugel mit Fett, taucht in langsam er wärmtes Wasser und nimmt die Temperatur als Schmelzpunkt an, bei welcher fich bas Fett ablöft. Bouis3) fentt ein an beiben Seiten offenes Röhrchen mit Fett in Baffer und beobachtet die Temperatur, bei welcher das geschmolzene Fett von dem Wasser nach oben getrieben wird. Wimmel4) zeigt, bag einige Fette erst mehrere Grade über ihren Schmelzpunkt durchsichtig werden, daß bemnach

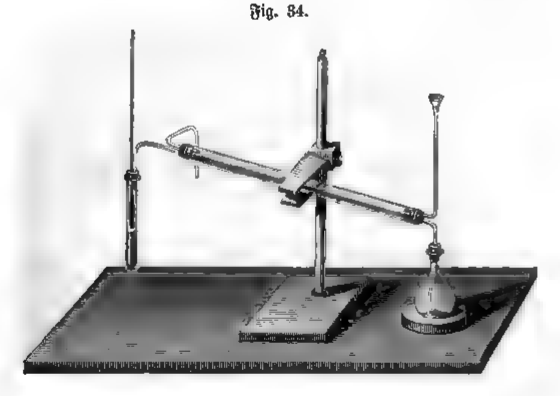
bie genannten Schmelzpunktbestimmungen keine übereinstimmenden Resultate geben. Rüdorff i) senkt das Thermometer in das Fett selbst und bezeichnet als Schmelzpunkt diejenige Temperatur, bei welcher Wärme latent wird, und als Erstarrungspunkt die höchste Temperatur, bei welcher die latente Wärme frei wird. Löwe i) taucht einen mit dem zu untersuchenden Fett überzogenen dien Platindraht in das langsam erwärmte Duecksülberbad, welches mit dem positiven Pole eines galvanischen Elementes verbunden ist, während der Platindraht mit dem negativen Pole in leitender Verbindung steht. Sobald das Fett schmilzt, wird es nach oben getrieben, dadurch die leitende Verbindung hergestellt, und durch den Strom eine Glocke in Vewegung gesetzt. Wolf 7) zeigt, daß dieses Verfahren bei Anwendung eines seinen Platindrahtes sehr genaue Resultate giebt.

Bestimmung des Siedepunktes von Flüssigkeiten. Man kann zu diesem Zweck den in Fig. 27, S. 19 abgebildeten Apparat verwenden. Stehen nur geringe Flüssigkeitsniengen zu Gebote, so nimmt man statt dessen den in

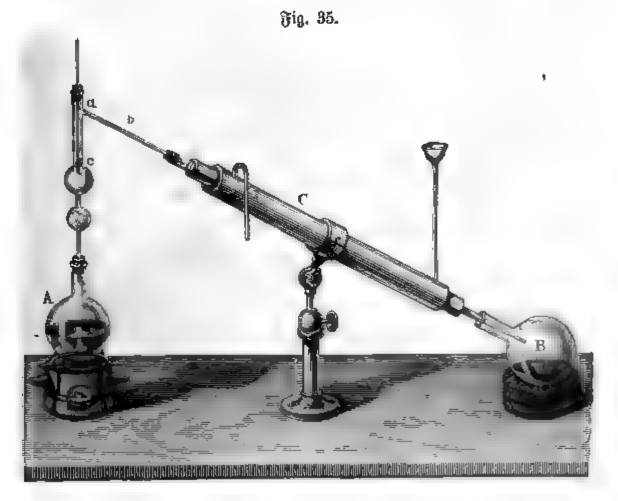
411; 1876, 220, *529.

¹⁾ Dingl. 1878, 203, *33; 1879, 232, *416. — 2) Dingl. 1855, 135, 141. — 3) Annal. Ch. Pharm. 44, 152. — 4) Dingl. 1868, 188, 421; 1871, 200, 494. — 5) Dingl. 1870, 198, 531. — 6) Dingl. 1871, 201, *250. — 7) Dingl. 1875, 217,

Fig. 33 dargestellten kleinen Glasapparat, ber, wenn man die Flüssigkeit wieders gewinnen will, mit einem kleinen Ruhler verbunden wird, wie Fig. 34 zeigt;



das hier angewendete Reagensgläschen ist weniger empfehlenswerth, weil hier das Thermometer nicht so tief in den Dampf eintaucht, als dort (S. 22).



Will man bei Fluffigkeitegemischen, 3. B. Erbol, gleichzeitig bestimmen, wie viel baffelbe von ben bei ber betreffenden Temperatur übergehenden Bestand-

theilen enthält, so setzt man nach dem Borschlage von Wurt auf die das Semisch enthaltende Rochflasche A (Fig. 35, a. v. S.) einen Röhrenaufsatz ac mit

Fig. 36.

zwei oder mehreren tugelförmigen Erweiterungen, so daß die schwerer flüchtigen Bestandtheile in den Kolden zurücksließen, während sich nur die flüchtigeren Antheile in der Vorlage B sammeln.

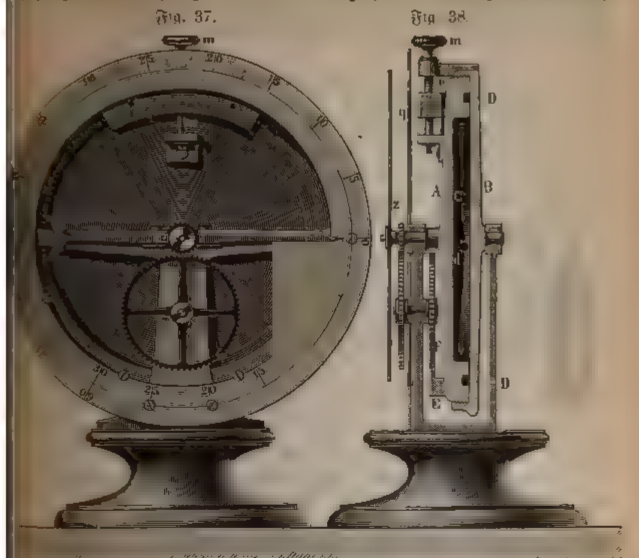
Noch vollständiger gelingt die Trennung, wenn man nach dem Borschlage von Linnemann!) in die Glasröhre, in welcher die Tämpfe aufsteigen, eine Anzahl kleiner Näpfchen von Platingewebe deinsetzt wie Fig. 36 zeigt.

Drehthermometer. Fig. 37 stellt Thermometer von Runge 2) in ber Borberandit. Fig. 38 im Berticalburchschnitt bar, welches in In licher Weise, wie dieses bereits Dageongh) wh Bertora 1) ausführten, die Ausbehnung bes Duckfilbers beim Erwärmen burch Schwerpunttsverschiebung mißt, und zwar unter Anwendung einer um eine Horizontalachse brehbaren scheibenförmigen Rapsel Diese Kapsel besteht aus zwei Theilen A und B und schließt zwei concentrische Hohlräume ein, ben scheiben förmigen Raum C und den ringförmigen Canal D (Fig. 38 und 39), welch letterer burch eine beim Berichrauben der beiden Baliten A und B hineingeprest Rautichutscheidewand der (Fig. 39) unterbrochen ift Dicht neben diefer Scheidewand befindet fich auf ber einen Seite eine Deffnung d', welche ben Ringcanal mit dem Goblraum (, und auf ber anderen Seite eine Definung f', welche ibn mit ber außeren Buft in Ber bindung fest.

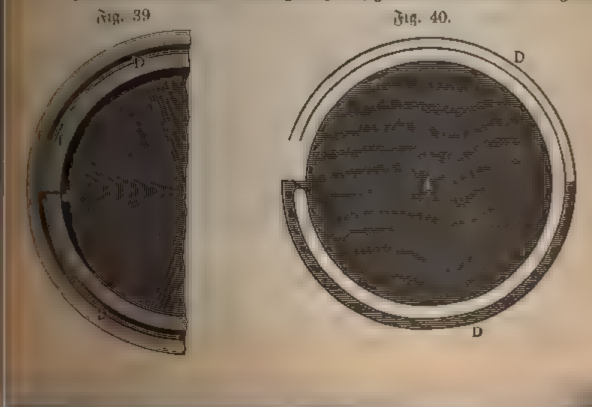
Die ganze Anordnung ift, wie die Stizze (Fig. 40) naber veranichaulicht, dem Weien nach nichtst andents, als ein um seine Achie drebbares wlindrisches Gefühl wir einer aus demielden tretenden, an ihrem Ende offenen concentrischen Robre D. Durch Hebung ober Sentung des Gegengewichtes , mittels der Mikrometer ichraube w kann die Kaniel auf die fradike ober lebik Genügewährstage eingestellt werden. Rachbem bei einer gewissen Temperatur der ganze Kanm C und ber

beile Kingeanal is mit Onecklier zeitelle morden ift. is mitd des Spiten der beiber Temperatur im Geschyemütte beharren, ber jeder Temperatur

igerung aber im Sinne eines Uhrzeigers, bei jeder Temperaturabnahme in gegengesetzter Richtung sich drehen. Die größe des Drehungswinkels, welche



von der Schwerpurktölage der Kapsel und von den Dimensionen der Hohlraume winder, und mit ihr die Zeigerdrehung, wird badnrch vervielfältigt, daß ein allmfange der Scheibenkapsel besostigtes Zahnsegment E in ein Rad F greift,



welches seine Bewegung auf das Getriebe des über einer thermometrischen Scale laufenden Zeigers z überträgt. So sinnreich derartige Anordnungen auch sind, so wenig werden sie auf irgend welche Verbreitung rechnen dürfen. Dasselbe gilt von dem Registrirthermometer von Mangon!).

Gewichtsthermometer. Magnus²), Kapeller³) und Regnault⁴) haben Thermometer angegeben, bei benen die Temperatur aus der Menge des austretenden Suechilbers berechnet wird. Hat man z. B. ein Glasgefäß, welche in eine feine, gekrimmte Spize ausgezogen ist (Fig. 41) mit Onechilber gefüllt,

Fig. 41.

so fließt beim Erwärmen eine entsprechende Menge Onechilba heraus, welche genau gewogen die zur Berechnung der Temperatur nöthigen Anhaltspunkte giebt.

Regnault ") macht den Vorschlag, in eine Flasche ans Plain, Eisen oder Porcellan, von etwa 0,5 bis 1 l Inhalt, 15 bis 20 g Duecksilber zu bringen und nun die Flasche auf die zu messenke Temperatur zu erhitzen. Der Duecksilberdampf treibt die Antaus, so daß man nach dem Herausnehmen und raschen Abkühlen der Flasche aus der Menge des zurückgebliebenen Duecksilbers die Temperatur berechnen kann. Oder aber die Flasche wird mit Wasserstellt, dieses dann, wenn die zu messende Temperatur erreicht

ist, verdrängt, durch Kupferoryd verbraunt und das gebildete Wasser gewogen. Deville und Troost") wollen in gleicher Weise ein ähnliches Gefäß mit Joddampf füllen und aus dessen Menge die Temperatur berechnen. Aus leicht erklärlichen Gründen haben diese Vorschläge keinen Beifall gefunden.

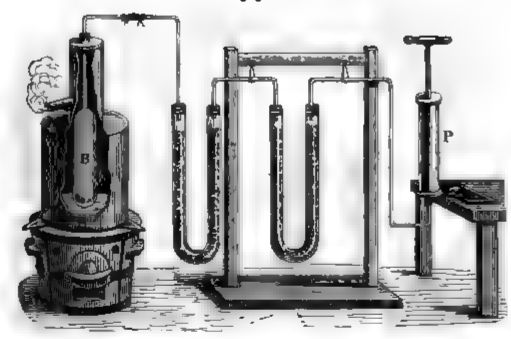
Luftthermometer. Hartig⁷) hat bei seinen Verdampfungsverschenden die Temperatur der abziehenden Rauchgase dadurch bestimmt, daß er ein mit Luft gefülltes Rohr der zu messenden Wärme aussetze, zuschmolz und die Spitze unter Suecksilber öffnete. Die Menge des eindringenden Suecksilbert ergab die Ausdehung der Luft, aus welcher dann die Temperatur berechne wurde. Dasselbe Verfahren wurde von Mitscherlichs) angewendet.

Rubberg und ähnlich Dulong und Petit verbanden das in ein eine eine Rohr endigende Gefäß B, wie Fig. 42 zeigt, mit Chlorcalciumröhren, pumpter mit der Handluftpumpe P wiederholt die Luft aus und ließen sie durch das Chlorcalcium getrocknet wieder eintreten. Das so mit völlig trockener Luft gefüllt Gefäß B wurde nun in den Raum gebracht, dessen Temperatur bestimmt werder sollte, und, nachdem es die Wärme hier angenommen hatte, wurde die Spit des damit verbundenen Glasrohres zugeschmolzen. Es wurde dann so durch ein Metallschälchen A (Fig. 43) gesteckt, daß die Spitze in das Queckslbergefäß stauchte, diese dann abgebrochen und der Behälter B mit Eis umgeben. Durch

¹⁾ Dingl. 1878, 228, 90. — 2) Pogg. Ann. 40, *139. — 3) Dingl. 1847, 104 75. — 4) Dingl. 1850, 117, 86. — 5) Dingl. 1850, 117, 86; 1861, 162, *36. — 6) Annal. chim. phys. III, 68, 257. — 7) Untersuchung über die Heizkrater Gereinkohlen, S. 18. — 8) Pogg. Ann. 29, 203.

iegen wurde nun bas absolute Gewicht p bes eingebrungenen Duecksilbers benut, bessen Bolumen ber beim Erhitzen entwichenen Luft entsprach. Der

Fig. 42.



halter wurde darauf völlig mit Duecksilber gefüllt und bei 0° beffen Gewicht bestimmt. Die gesuchte Temperatur findet man aus der Gleichung:

$$PH(1 + kt) := (P - p)(H' - h)(1 + \alpha t),$$

un k ben Ausbehnungscoefficienten bes Glajes (0,000025), H ben Baro-



meterstand beim Zuschmelzen, H' den Barometersstand beim Füllen mit Quecksilber, h den Höhensunterschied bes Quecksilberspiegels in B und C (Fig. 43) und a den Ausdehnungscoefficienten der atmosphärischen Luft bezeichnet, den wir nach Magnus zu 0,003665 annehmen können.

Bei dem Gewichtsthermometer von Davy¹) wurde durch die sich ausdehnende Luft Duecksilber verdrängt, so daß der Apparat entsprechend leichter wurde. Letztere Apparate bilden den Uebergang zu den Luftthermometern, bei denen die scheinbare Ausdehnung der Luft entweder direct gemessen, ober aus der Druckveränderung berechnet wird.

Schmidt (1805) verwendete eine Platinkugel mit langem Rohr, welches luftdicht in eine Flasche mit Wasser tauchte; die ansgedehnte Luft brlickte auf das Wasser, welches in einer engen Röhre aufstieg 2). Bouillet 3) verwandte ebenfalls ein mit

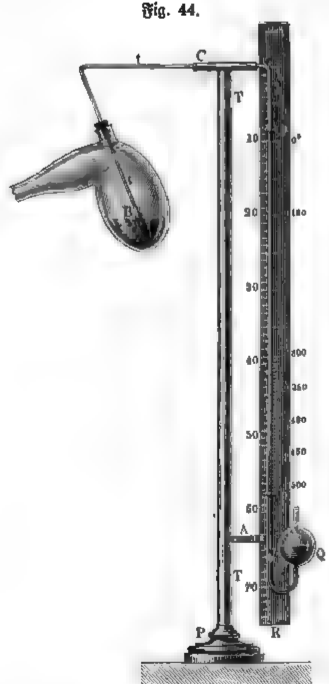
t gefülltes Blatingefäß, berechnete aber bie Temperatur aus ber Luftmenge,

¹⁾ Dingl. 1882, 46, *249. — 2) Gehler's Wörterbuch Bb. 7, *997. — Dingl. 1837, 63, 220; Pogg. Ann. 39, 567; 41, 144.

Chem. Tednologie ber Brennftoffe.

welche in ein mit Onechilber gefülltes Glasrohr tiberging. Regnault Sching*) zeigten bereits, daß bieses Verfahren für hohe Temperaturen stens nicht empfindlich genug ist. Noch weniger empfehlenswerth sind bie thermometer mit verschiebbarem Quechilberinder, wie sie Penot's) Luffac's, Ent's) und Zabel's) angegeben haben.

Berthelot') hat ein Luftthermometer angegeben, welches namentl Laboratorien brauchbar ift. Daffelbe besteht aus einem fleinen, chlind



tanm 4 com faffenben Luftbeb (Fig. 44) aus Glas, Porzella Gilber. Derfelbe ift mit bem langen Capillarrohre tl vo 0,2 mm innerer Beite, bon Sleichmäßigfeit man fich borbe zeugt hat, verbunben, welc das Quedfilbergefäß Q endigt horizontale Theil ber Capille wird durch die Billfe C unt ber fentrechte Theil I ift mitt Plattchen p an die hölzerne wand R befestigt, welche bur Anfat A von ber Ganle T n fprechend fcmerem Unterfas tragen wirb.

Zum Gebrauch wird der A zunächst in entsprechender We trodner Luft gefüllt (S. 33) wird die Kugel Q halb mit silber gefüllt und mit einer pumpe verbunden, mittels viel Luft ausgepumpt wird nachdem B in Eis gestellt wieder mit der Luft verbunt das Duechilber dis zum Nu aufsteigt, der durch Verschiel Scala genau eingestellt werder Durch das Einsenten des T metergefäßes B in Wasser Duechsilber = und Schwese

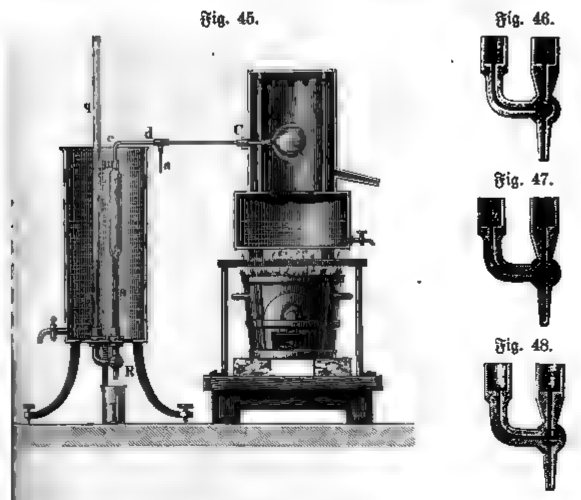
werden dann eine Reihe fester Punkte gewonnen, nach benen die Sca' gestellt wird. Durch entsprechende Abanderung läßt sich dieses Luftthern leicht für niedrige und hohe Temperaturen erreichen.

¹) Dingl. 1850, 117, 84. — ²) Dingl. 1865, 177, *99. — ³) Dingl. 18
*93. — ¹) Dingl. 1833, 48, *347. — ⁵) Dingl. 1862, 166, *28. — ¹) Dingl. 1868, *257; 1869, 191, 455.

Aehnlich ist bas von Sallauer 1) für Dampflesselfenerungen verwendete toprometer, nur nimmt diefer ein mit Sticktoff gefülltes Aupfergefäß. Für

artige Zwede find solche Apparate aber fehr wenig geeignet.

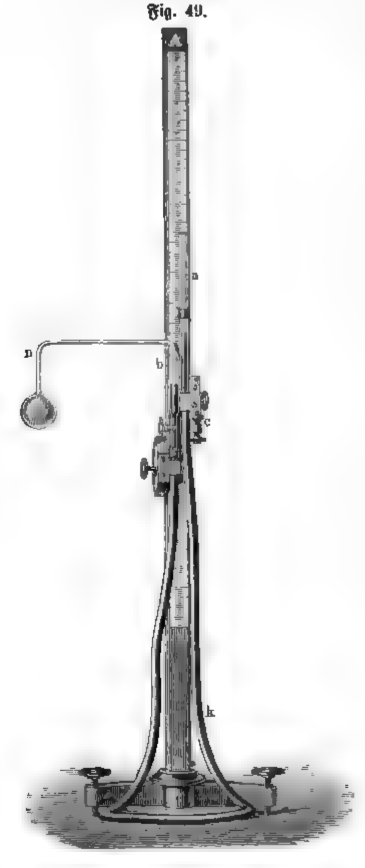
Genauer noch ist das Verfahren, die Temperatur aus der Druckzunahme unverändertem Volumen zu bestimmen, wie dieses Regnault²) u. A. ausrten. Bei dem Apparate von Regnault-ist die Luft in einem Glasballon halten, der durch eine sehr enge Röhre Cn (Fig. 45) mit dem zweischenkligen anometer nRq verbunden ist. Um nun zunächst den Ballon mit trockner



ut man mittels einer mit dem Röhrchen a verbundenen Luftpumpe die Luft und läßt durch ein Chlorcalciumtohr wieder Luft eintreten. Ist so der Abn mit trockner Luft gefüllt, so wird die Rugel mit Eis umgeben und in offenen Schenkel q, nachdem dieser durch die in Fig. 48 angedentete Stellung Dreiweghahnes mit dem anderen Schenkel verbunden ist, so lange Quecksteningegossen, daß es genau dis zur Marke n reicht, worauf das Röhrchen a schollen wird. Sobald nun der Ballon erwärmt wird, so such sich die Aldlossene Luft auszudehnen, übt dem entsprechend einen Druck auf die Queckstellung aus, so daß man in das Rohr q Queckstellung aus, so daß man in das Rohr q Queckstellung ihr ursprüngliches Kaummaß zusammenzupressen. Aus dieser achginene wird dann die Temperatur in der bekannten Weise berechnet.

^{&#}x27;) Lingl. 1875, 215, *616. — 2) Dingl. 1850, 117, 84; 1870, 195, 58; vergl. Magnus in Pogg. Ann. 55, *9.

Jolly 1) hat diesen Apparat wesentlich verbessert; die Anordnung seines Luftthermometers ist aus Fig. 49 leicht zu erlennen. Zwei innen gleich weit



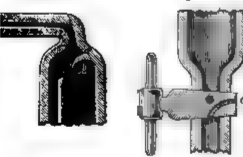
Gloerobren a und b, von benen i eine burch bie Capillarrobre # mit ber Glastugel verbunden ift, ftefa mit einander burch die mit Dud filber gefüllte Rantichulröhre & in Berbindung. Durch bas Dur filber ift bas in ber Rugel, ba Cavillarröhre und ber Glastiffe enthaltene Gas abgefperrt, be andere Röhre ift offen. Röhren find burch einen Schlitte verschiebbar, ber mittels Riemm Schraube in beliebiger Dobe feffe ftellt werben fann. Am ober Ende ber Röhre b ift im Jumn eine Glasspige angefchmolzen, w biefes Fig. 50 beutlicher zeigt. Dat man die Röhre a so weit in 🕷 Bobe geichoben, bag bas Dur filber in b bie Glasspite berüht, jo giebt ber Böhemmterschied von 6 und b, mehr bem am Barometr abanlesenden Luftbrud, ben Dod an, unter welchem fich bas eine fchloffene Gas befindet. Da eis Erhöhung ber Tentperaint id Safes anch feine Spanntraft fte gert, fo muß man bann bie Röbres weiter in die Bobe fchieben bant, bas Quedfilber wieber bie Spite berlihre. Die genaue Ginftellung wird wesentlich burch bie Milto meterichraube c am unteren Erbi der Röhre a erleichtert. Der Drud, welchen bas Sas bei biefer boberen Temperatur befitt, wird wie im erfteren Falle abgelefen und ift # biefem Bwede auf bem Stabe AB

eine Millimetertheilung auf einem Silberspiegel aufgetragen. Die Röhre diff an ihrem unteren Ende burch eine lleberwurfichraube mit dem Stahlftud verbunden, an welchem die Kautschufröhre befestigt ift, so daß man sie abschranden

¹⁾ Bogg. Ann., Jubelbb. G. *82.

, während alles Uebrige ungeändert bleibt. Zur Füllung des Apparates mit ter Luft wird mittels dieser Ueberwurfschraube die Röhre d mit einem im r der Luftpumpe mündenden Rohr verbunden. Die Augel wird nun is 12 mal ausgepumpt und mit Luft gefüllt, die durch Kali von Kohlensäure, i seste Phosphorsäure von Wasser völlig befreit ist. Mittels des am unteren i des Nohres d befindlichen Hahnes, den Fig. 51 im vergrößerten Durchtt zeigt, wird nach erfolgter Füllung die Röhre abgeschlossen, dann wird sie

Fig. 50. Fig. 51.



abgeschraubt und mit der Kautschulröhre verbunden. Nun bringt man durch Aufwärtsschieben der Röhre a das Quecksilber bei a zum Aussluß, dreht, wenn die ersten Tropfen ausgetreten sind, den Hahn um 90° und verbindet so die Röhren a und b.

Der Apparat ist nun zum Gebrauch fertig. Man bringt die Kugel bis zu

Marke n an der Capillarröhre in zerstoßenes Eis, dann bis zur gleichen te in den Raum, dessen Temperatur bestimmt werden soll. Wenn in beiden n das Quecksilber dis zur Berührung der Spize gebracht war, so erhält die Spannungen d und D des abgesperrten trocknen Gases bei der Tempes Rull und der gesuchten Temperatur T. Ist vorher das Bolumen V der sis zur Marke n und das Bolumen v der Capillarröhre sammt dem der pe mit der Glasspize vorher bei 0° genau bestimmt, so erhält man nach Daltons Gay-Lussachs Geset:

$$Vd + \frac{vd}{1+\alpha t} = VD \frac{(1+\gamma T)}{(2+\alpha T)} + \frac{vD}{1+\alpha t_1},$$

6 den Ausbehnungscoefficienten der Luft, γ den des Glases 1), t die Temper: der Capillarröhre bei der Bestimmung des Druckes d, t_1 dieselbe bei der mmung des Druckes D, T die Temperatur des Gases der Augel unter dem fe D bezeichnet. Aus obiger Gleichung erhält man nun die gesuchte peratur:

$$T = \frac{D - d + \frac{v}{V} \left(\frac{D}{1 + \alpha t_1} - \frac{d}{1 + \alpha t} \right)}{\alpha \left[d - \frac{v}{V} \left(\frac{D}{1 + \alpha t_1} - \frac{d}{1 + \alpha t} \right) \right] - \gamma D}.$$

Für den Gebrauch empfiehlt es sich, in einer Tabelle die den Werthen von t und t_1 entsprechenden Temperaturen zusammenzustellen, worauf sich der trat auch ganz besonders dazu eignet, um die Angaben des Duechilbersnometers auf die des Luftthermometers zu reduciren (S. 21.) Für ein \mathbf{E} Luftthermometer, mit den Constanten $\log \frac{v}{V} = 0.94528 - 3$ und v = 0.44436 - 5, bei dem der Druck v = 0.44436 abgesperrten dei 0° 730,08 mm war, wurde z. B. die folgende Tabelle berechnet.

¹⁾ Jolly fand für die bon ihm verwendete Glasforte 0,0000278.

510,08 — 90,582 560,08 — 72,540	- 108,582 - 90,570 0,36024
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

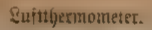
Da aber der Barometerstand bis auf Bruchtheile eines Millimeter abgelese werden kann, so ist der Apparat sehr empfindlich.

Die von Pfaundler 1) vorgeschlagene Form dieses Apparates hat keim ersichtlichen Vorzug. Auch das Luftpprometer von Codazza 2) mit Luftwi pressionsmanometer ist nicht besonders empfehlenswerth.

Eraftes) giebt ein Luftthermometer mit constantem Bolumen an, welch an Stelle von Quecksilberthermometern verwendet werden kann (vergl. S. 1' Ter kleine, mit Wasserstoff gesüllte, nur 0,75 com sassende Behälter a (Fig. 5 ist durch das 0,023 com sassende, S4 cm lange Capillarrohr d mit de Wanometer r und durch den Schlauch p mit dem Quecksilbergesäß f verbund Letteres ist mittels der über die Rolle l gehenden Schnur auf dem Rohr verschiedbar, in welchem am anderen Ende der Schnur ein entsprechendes Geg gewicht hängt.

Sigenthümlich ist der in Fig. 53 im Durchschnitt dargestellte Onechill abschluß. Das durch den Schlanch p zustließende Onechilber tritt bei o aus ei Neinen Sessnung des in das Rohr n mittels Kantschutschlanch luftbicht ein

^{&#}x27;' Carl's Rep. 1879, *327. — ³) Tingl. 1873. 210, *255. — ³) Tingl. 18233, *401.



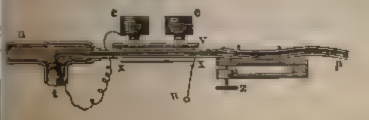
39

Rohres a zum Manometer. Die Deffnung o legt fich auf das obere, mit ummischeibe überzogene Ende des eingekitteten Rohrendes t, neben welchem Fig. 52.











ein nach dem Elektromagnete e führender Platindraht eingeführt ist, während der andere Draht bei e eingeschmolzen wurde. Das Rohr x ist serner in einer Kupferröhre besestigt, welche die dem Elektromagnete als Anker gegenüber gestellte Eisenplatte v trägt, deren Einstellung mittels der Schrande z bewirkt wird. Soll Quecksilder eintreten, so zieht man an der Schnur w, während sonst mittels eines auf der Scheibe g besestigten, an h anliegenden Stistes der Strom und somit in Folge der Hebung des Rohres x durch den Elektromagnet die Desse nung o geschlossen wird.

Für die Bestimmung hoher Temperaturen sind Glasgefäße wegen ihrer Erweichung, Metallgefäße wegen ihrer Durchlässigfeit und unregelmäßigen Ausdehnung nicht zu verwenden. Berfasser hat von der königl. Porzellanmanufactur in Berlin eine Anzahl Porzellanballons das Stück zu 3 Mt. 25 Pferhalten. Dieselben haben 9 cm Durchmesser, fassen etwa 360 ccm, das eingesetze Porzellanrohr ist 13 cm lang; Fig 54 zeigt die äußere Form desselben. Eine größere Anzahl Bersuche damit, welche noch längere Zeit in Anspruchennen, soll später besprochen werden.

Die Temperaturangaben dieser letzteren Apparate gelten allgemein als die zuverlässigsten, ja die einzig richtigen, auf welche alle anderen corrigirt werden müssen. Deville i) warnt zwar davor, zu großes Vertrauen auf die Genauigsteit dieser Bestimmungen hoher Temperaturen zu setzen, da noch keineswegs sestehe, daß sich die Gase gleichmäßig ausdehnen, zusammengesetzte Gase, z. Bedie Kohlensäure, aber selbst schon bei Kothglut Dissociationserscheinungen zeigen, daß daher Kohlensäure und Feuchtigkeit sorgsältig entsernt werden müssen.

Amagat3) fand, daß die Ausdehnung der atmosphärischen Luft bei 2 Atm. Druck und hohen Temperaturen dem Boyle-Mariotte'schen Gesetze nahe steet; Wendelejew und Kirpitschem4) fanden dagegen, daß dieses Gesetze densty wenig genau sei sitr Luft bei geringem wie bei hohem Druck, und Regnault? zeigte, daß der Ausdehnungscoefficient der atmosphärischen Luft mit dem Druck zunimmt. Berücksichtigt man ferner, daß, da die Ausdehnung des Glases schwichen O dis 100° nicht gleichmäßig ist (S. 21), die Volumbergrößerung von Glas und Porzellan bei hohen Temperaturen auch nicht regelmäßig sein wich, so können selbst die Temperaturbestimmungen mittels der Luftpyrometer vosstamm Unspruch auf absolute Genauigkeit machen. Immerhin sind dies Fehlerquellen gering und lassen sich größtentheils ausgleichen, so daß dei sopstältiger Aussichrung der Versuche, wie sie allerdings nur in wohleingerichteten Laboratorien möglich ist, das Luftthermometer sür hohe und niedere Temperaturen in der That als Normalthermometer angesehen werden muß.

Thermodynamometer. R. Pictet benutzt unter Anwendung des zweiten Hauptsatzes der mechanischen Wärmetheorie zur Temperaturmessung durch die mechanische Arbeit die Spannungen verschiedener Dämpfe, welche einerseits in einer festen Beziehung zu den Temperaturänderungen stehen, andererseits in dem auf die Gefäßwände ausgeübten, mittels Manometer meßbaren Oruck einen in

¹⁾ Dingl. 1872, 204, 34. — 2) Vergl. Dingl. 1876, 221, 93. — 3) Compt. rend. 75, 479. — 4) Berichte d. ch. G. 1874, 486. — 5) Mémoir. de l'Acad. 26, 565.

ogramm darstellbaren Werth liefern. Für Temperaturen von — 180 00° benutt er eine Mischung aus gleichen Theilen Rohlensaure und pul, von — 100 bis — 40° reine Rohlensaure, von — 40 bis + 25° hwestigsaure, von + 25 bis + 90° Aether und von + 90 bis 200°

Bezüglich bes Apparates und ber umfassenben Berechnungen, welche technische Zwede wohl nicht brauchbaren Temperaturbestimmungen t, muß auf die aussührliche Abhandlung in den Archives des Sciences es et naturelles, 1878, Bd. 64, S. *185 verwiesen werden 1).

Aenderungen des Aggregatzustandes. Schon Prinsep') (nach Princeps) bestimmte hohe Temperaturen mittels Legirungen aus Gold und Platin, deren Schmelzpunkt vorher sesstgestellt war. Sebr.

3) verwendeten Legirungen aus Zinn und Anpfer, deren Schmelzpunkte iner Eisenplatte calorimetrisch bestimmt waren. Bon diesen Legirungen erbsengroße Stüde mittels einer Eisenstange, welche am vorderen Ende somige Bertiefungen hat, der zu messenden Temperatur ausgesetzt; der punkt der am schwersten schmelzbaren Legirung, welche hierbei gestossen die gesuchte Temperatur. F. Deeren hängt einen zweiarmigen lössel riestem Thon mit je 3 g einer Legirung aus Silber und Platin in den im. M. Deeren jchlägt vor, über einen Eisendorn ringsörmige aus Gußeisen zu steden, deren eine den Deckel der anderen bildet, während Schale besonders zugedeckt ist, wie Fig. 55 zeigt. In jede Schale

g. 55.

200°

220°

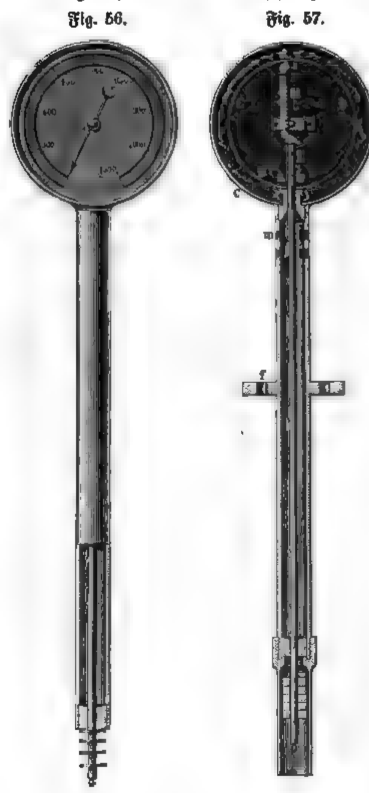
wird der Ring einer Metalllegirung gelegt, deren Schmelzpunkte z. B. 20° aus einander liegen; dieselben sind auf dem Boden der betreffenden Schale in vertieften Zahlen angegeben. Auf den Scheiben, welche bei der zu messenden Temperatur geschmolzen sind, sindet man daher nach dem Erkalten diese Zahl abgedrückt; da die obere Seite glatt bleibt, so werden die Scheiben für jeden solgenden Versuch einfach umgekehrt.

Ducomet (D. R. P. 4882) sucht dieses Princip in solgender Weise auszunuten. Die beiden Enden der von einem Gehäuse eingeschlossenen Feder BCD (Fig. 56 u. 57 a. f. S.) werden durch die kleinen Schrauben a und d der Führungsbüchse o festgehalten. Durch die Schraube d ist die Feder mit der Zahnstange H verbunden, welche in ein kleines Getriebe eingreift, auf dessen Achse ein Zeiger sitzt, der somit durch eine Berschiebung der aus Metall oder seuersestem Thon

Iten Stange E bewegt wird. Das untere Enbe biefer burch eine Metallichlitten Stange trägt eine Anzahl Scheiben von verschiebenem Schmelz-

Daffelbe Princip ift jest bei dem sogen. Thalpotafimeter von Klinghammer ibet. — ") Dingl. 1828, 28, 421; Edinburg. Journ. of Sc. 17, 168. — h. Gewerboer. f. Hannover 1865, 346. — ") Dingl. 1861, 161, *105. — sl. 1877, 225, *277.

punkt, burch beren Gewicht die Feber etwa in die angedeutete elliptische Fom gezogen wird. Erreicht nun die Temperatur des die zur Flausche f der pumessenden hipe ausgesetzten unteren Theiles den Schmelzpunkt einer der Platten, so schmilzt diese ab, die Feber wird badurch entsprechend entlastet und rückt den Beiger vor. Wie Fig. 56 zeigt, kann man statt der Platten auch Stifte burch die Stange E steden, bei deren Abschmelzen die Stange und somit auch der Beiger



entiprechend vorridt. Et läßt sich ferner unten an bie Stange eine Schale hängen, die mit einer Flüssigkeit gestüllt wird, durch deren Berdampfung aus den Deffundgen m (Fig. 57) die Feber entlastet wird u. s. f. — Dal Berfahren dürfte nur für wenige Fälle empfehlenswent sein.

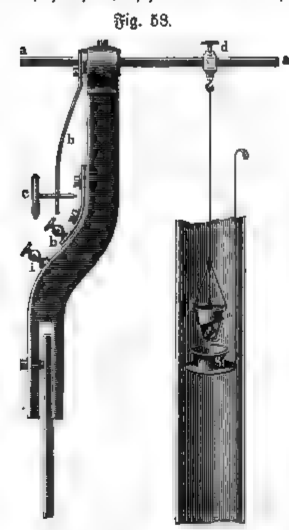
Um die Temperatur in Ultramarinofen zu bestimmen, bringt Büchner 1) ein 5 kil 8 cm weites Rohr aus sener sestem Thon senkrecht in Osen an. An dasselbe ik oben ein eiserner Träger be sestigt und an diesem wiedenm

ber eigentliche Apparat (Fig. 58) angeschranbt. & terer trägt ben verichiebbern Bagebalten a, an welchen ber mit einer Schranbe : ftellbare Contact b angebruck ift. Un ber einen Geite bes Wageballens befindet fic eine Stellichraube d. a. ber anderen ein Gegengewicht e. welches ebenfalls noch geftellt Belieben merden An d wird mittels tann. eines Blatin- ober Gifenbrattes ber Tiegel f angehängt; berfelbe hat am Boben eine

Heine Deffnung. In diefen Tiegel tommt nun, nachbem man ibn in bas feuerfeste Rohr eingehängt hat, die betreffenbe Legirung und es wird bas Gewicht

¹⁾ Dingl. 1879, 232, *431.

n Gegengewicht e ansgeglichen. Unter bem Tiegel hängt man mittels tarken Sisendrahtes die kleine Porzellanschale g auf. Die in Fig. 58 ersichtlichen Polschrauben h und i stehen nun einerseits mit einer Batterie



(ein mittelgroßes Flaschenelement genilgt) und anbererfeite mit ber Glocke K (Fig. 59 und 60 a. f. S.) in Berbindung. Sobald nun im Ofen die Temperatur so hoch gestiegen ift, baß bas Metall zum Schmelzen kommt, wird dasselbe burch die Deffnung in die Schale g tropfen, ber Tiegel f an Gewicht abnehmen, das Gegengewicht e wirten, der Stab b mit h in Contact treten und die Glocke anfangen zu läuten. Man nimmt alsbann ben Tiegel f und die Schale g berans und hängt einen neuen Tiegel mit einem bober fchmelzbaren Metall hinein. Da ber Inhalt ber Schale g immer wieder zu dem Inhalt des Tiegels fommt, fo hat man auch feinen Berluft an Metall zu bellagen. Selbstverständlich muß man jeden Tiegel aufs Neue ausbalanciren.

de Glode K ist nun an einer starken, 8 Tage gehenden Uhr (ohne Schlagsngebracht. Der Schlaghebel t der Glode ist verlängert und trägt an dem einen Wessingstift n. An der Uhr selbst ist der große Zeiger durch serblattt ersetzt, dessen Eintheilung aus der Zeichnung leicht verständlich rd. Sobald also die Glode zum Anschlag gebracht wird, so wird auch il der Stift n auf dem Zisserblatt einen Punkt eindrücken, womit also effende Temperatur von selbst registrirt ist. Zu bemerken ist noch, daß ist n in dem Hebel m verschiebbar ist, man denselben also nach Ablanf Stunden nur auf einen anderen Kreisbogen einzustellen hat, um das

latt 72 Stunden lang gebrauchen gu tonnen.

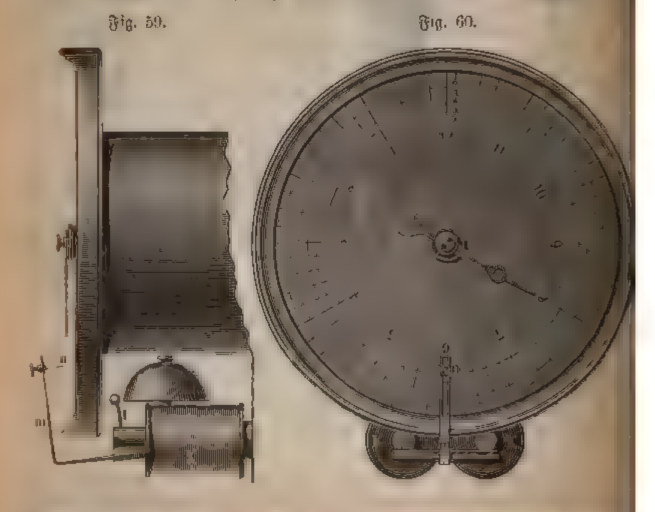
h. Erhard u. A. Schertel¹) haben die Schmelzpunkte einiger Legirungen lber, Gold und Platin mittels eines Luftthermometers in einem kleinen, em Schlösing'schen Löthrohre geheizten Ofen bestimmt. Zur Herstellung irungen wurden die Metalle abgewogen und, in Mengen von 100 bis zur Kugel geschmolzen, der zu messenden Hitze ausgesetzt. Die Platinsirungen zeigten große Reigung zum Entmischen. Die Beobachter glauben, se bis 1400° gehenden Bestimmungen nur eine Ungenausgkeit bis 20°

³ahrb. Berg. Guittenm. Sachiens 1879, *17.

zeigen; die höheren Temperaturen find mit Benutung der Angaben vor 3. Biolle (S. 64) durch graphische Interpolation gefunden:

Zufantmen: fehang Broc.	Schmelzs punft	Zufammens jehung Proc.	Schmelz- punti	Zusammen- settung Peoc.	Echnel; punt
Sifber = Ag	954°	80 Au 20 Pt	11900	35 Au 65 Pt	1495°
80 Ag 20 Au	975	75 25	1220	30 70	1505
60 40	995	70 30	1255	25 75	1570
40 60	1020	65 35	1285	20 80	1610
20 80	1045	60 40	1320	15 65	1650
Gold = Au	1075	55 45	1350	10 90	1690
95 Au 5 Pt	1100	50 50	1385	5 95	1730
90 10	1130	45 55	1420	Platin - Pt	1775
85 15	1160	40 60	1460		

Die Anwendung berartiger Legirungen ift für viele Fälle allerdings bequen boch muß der Schmelzpunkt jedesmal vorher genan festgestellt werden. Bei der großen Einfluß, den oft geringe Beimengungen auf den Schmelzpunkt habe



(Schnuedeisen, Gugeisen), und bei ber Leichtigkeit, mit der sich bie menten Legirungen beim Umschmelzen zersetzen, ift ihre Anwendung nicht unbedenfich

- 3. Dissociation. Lamy 1) verwendet die von Debray 2) untersuchte dissociation des kohlensauren Calciums zu seinem Pyrometer, indem er aus er Spannung der Kohlensäure aus dem in einem Porzellanrohre der zu nessenden Hitze ausgesetzten Marmor die Temperatur berechnet. Weinhold 3) eigt, daß dasselbe völlig unbrauchbar ist.
- 4. Optische und akustische Erscheinungen. Befanntlich giebt es eine Anzahl Körper, welche beim Erhitzen dauernd oder vorübergehend dunkler werden. Heße) empsiehlt für niedere Temperaturen Jodkupferquecksilber. Ob sür höhere Temperaturen in gleicher Weise in einzelnen Fällen Eisenornd, Zimober, Quecksilberornd und andere Stoffe, die beim Erhitzen ihre Farbe ündern, zu Temperaturbestimmungen verwendet werden können, ist erst durch Bestuche sestzustellen. Die Anlauffarben des Stahles, welche ebenfalls zur Bestimmung hoher Temperaturen verwendet wurden, sind nicht nur abhängig von der Höhe der Temperatur, sondern auch von der Dauer der Erhitzung, können daher höchstens annähernd richtige Resultate geben.

Nach C. Decharme⁵) hängen die auch von Pouillet zur Temperatur= bestimmung vorgeschlagenen Glühfarben der Metalle, namentlich des Platins, von der Dicke und der Anordnung des betreffenden Metallfadens ab.

Becquerel⁶) bestimmt die Temperaturen thermo=elektrisch, die von dem ethisten Körper ausgestrahlten Lichtmengen mittels eines Polarisationsphoto=meters und drückt die Beziehung beider Größen durch eine Exponentialsormel aus zur Berechnung der Temperaturen, die für sein Thermoclement Platin=Kalladium zu hoch sind. Weinhold wendet dagegen ein, daß Becquerel die als einfarbig betrachteten Lichtarten mittels farbiger Gläser erhalten hat, so daß seinfarbig betrachteten Lichtarten mittels farbiger Gläser erhalten hat, so daß seine Formeln nur für die von ihm gebrauchten Gläser Geltung haben können.

Dewar und Gladstone?) haben Versuche gemacht, hohe Hitzegrade durch die Aenderung des Spectrums bei steigender Temperatur zu bestimmen; doch stellten sich ihnen bis jetzt unüberwindliche Schwierigkeiten entgegen.

A. Crova's) bestimmt aus den continuirlichen Spectren zweier Lichtquellen, kum eine die bekannte Temperatur T, die andere die unbesannte t hat, mittels Spectrometer die Intensität eines rothen und eines grünen Strahles, deren Busensängen λ und λ_1 676 und 523 betragen. Der Quotient derselben giebt des Berhältniß der Intensitäten der Strahlen λ_1 in beiden Spectren, wenn das kindere so abgeschwächt wurde, daß der Strahl λ in beiden gleich ist. Zwei kinder des strahlungsvermögens haben aber dieselbe Temperatur, wenn die Intensitäten der einsachen Strahlen ihrer continuirlichen Spectren gleich bleiben, salls das stärkere durch zwei Nicols so geschwächt wird, daß die Intensitäten weier Strahlen gleicher Wellenlänge in beiden Spectren gleich sind. Crova siebt nun dem Lichte einer mit Rüböl gespeisten Moderateurlampe die optische Temperatur 1000 und vergleicht damit die Intensitäten des grünen und rothen Stahles der unbekannten Lichtquelle. Das so erhaltene Verhältniß wird mit

¹⁾ Dingl. 1869, 194, 209; 195, 525. — 2) Compt. rend. 64, 603. — 3) Dingl. 1873, 208, 126. — 4) Dingl. 1875, 218, 183. — 5) Jahresber. Chem. 1875, 49. — 9) Compt. rend. 55, 826. — 7) Chem. News 28, 174. — 8) Compt. rend. 88, 171.

dem Strahlungsvermögen des Porzellanbehälters eines Luftthermometers ver glichen und so auf die richtige Temperatur umgerechnet 1).

Die folgende Tabelle giebt die "optischen" Temperaturen verschieden Lichtquellen in der willfürlichen Scala:

Bis zur Rothglut in einer Gaslampe erhitztes Platin	•	•	524
Bis zur weißen Rothglut in einem Gebläse erhittes Platin	•	•	810
Mit Rüböl gespeiste Moderateurlampe	•	•	1000
Stearinlicht	•	•	1162
Gaslicht (Argandbrenner)	•	•	1373
Hydrooxygenlicht (Leuchtgas und Sauerstoff auf Kalt)			
Elektrisches Licht (60 Bunsen'sche Elemente)	•	•	3060
Sonnenlicht	•	•	4049

Wie Becquerel für Porzellan, Kohle, Platin und Magnesia, so het Crova für Kohle, Kalt und Platin gleiches Strahlungsvermögen gefunden.

Setzt man nach den Versuchen von J. Violle²) die Intensität I des was Platin beim Schmelzpunkt des Silbers (954°) ausgestrahlten Lichtes = 1, se erhält man für die Temperaturen zwischen 800 und 1775° folgende Wertset

800°	I = 0,108	$1200^{\rm o}$	I = 17.8	1600°	I = 327
900	0,475	1300	45,2	1700	481
1000	1,82	1400	100	1775	587
1100	6,10	1500	194		

Diese der Formel $\log I = -8,244929 + 0,0114751 t - 0,0000029695 entsprechenden Zahlen zeigen, daß das bei 500° kaum sichtbare rothe Licht am fangs rasch, dann langsam zunimmt, bei 1933° das Maximum von 696 erreicht, um bei 2910° wieder auf 1 herunter zu gehen. Die Intensität einer bestimmten Strahlung wächst somit nicht unbegrenzt mit der Teneperatur, sondern wird bei einer gewissen hohen Temperatur gerade so wieder unmerklich, als se bei einer anderen niederen Temperatur erst auftrat. Da nun ferner das Ser hältniß der leuchtenden und dunkeln Strahlen in unseren verschiedenen Wärmend Lichtquellen bekanntlich durchaus nicht dasselbe ist, so sind derartige spectresstopische Wärmemessungen noch mit großer Vorsicht auszunehmen (S. 53).$

Cagniard-Latour und Demonferrand³) berechnen die Temperaturant der Aenderung der Tonhöhe einer Flötenpfeise. Auch Mener 4) berechnet bei seinem akustischen Phrometer die Temperatur aus den durch die Erwärmung bewirkten Abweichungen in der Anzahl von Wellenlängen von in Röhren eingeschlossener Luft. 3. Chautard 5) hat dieses Phrometer vereinfacht, bezweiselt aber selbst die praktische Brauchbarkeit desselben.

5. Elektrische Erscheinungen. Pouillet 6) berechnet die Temperaturen aus der Stromstärke eines thermo-elektrischen Elementes von Eisen und Blatin.

¹⁾ Bergl. Beibl. zu Annal. Phys. Chem 1879, 275. — 2) Compt. rend. 88, 171. — 8) Compt. rend. 4, 28. — 4) Pogg. Ann. 148, 287. — 5) Pogg. Ann. 153, 158; vergl. Dingl. 1878, 227, 507. — 6) Dingl. 1837, 63, 221.

vähnt, Platin und Palladium. Schinz²) zeigt, daß man mit dem Apparate Becquerel völlig falsche Angaben erhält; er verwendet daher wieder Eisen Platin. Nach den früheren Versuchen von Regnault³) giebt jedoch auch Eisen-Platinelement unzuverlässige Resultate. Zur Messung hoher Tempe-turen ist demnach die Thermoelektricität nicht zu verwenden, sondern nur für geringe Temperaturschwankungen, wie sie bei der Bestimmung der strahlen-köhrme vorkommen (S. 53).

Empfehlenswerth ist dagegen das elektrische Phrometer von C. W. Sie= ens4) in London, welcher den mit der Temperatur wachsenden Leitungswider= Bon den älteren Bersuchen, welche die Widerstandsänderung berwendet. t von O bis 100° verfolgen, lassen die von Arndtsen und W. Siemens die Anstandsänderung der Temperaturänderung einfach proportional erscheinen 5), **hend di**e von Matthiessen eine Abweichung von der Proportionalität er= den, welche derfelbe durch eine Formel ausdrückt, die aber wenig über 100° **E Miligk**eit verliert. Siemens hat für Platin, Kupfer, Eisen, Aluminium 🕽 Silber die Untersuchung zunächst bis auf Temperaturen von etwa 300° aus= kehnt und dabei gefunden, daß bei größeren Temperaturunterschieden die Ab= eichung von der Proportionalität zwischen Temperaturänderung und Wider= absänderung eine erhebliche ist, daß aber für alle untersuchte Metalle die giehung zwischen Temperatur (t) und Widerstand (R) sich befriedigend aus-Aden läßt durch die Formel $R=lpha~T^{1/2}+eta~Tt+\gamma$, in welcher T die solute Temperatur (t~+~273) und lpha , $oldsymbol{eta}$ und $oldsymbol{\gamma}$ Coefficienten sind , die von Ratur des Metalles abhängen. Beim Platin, das für pyrometrische Zwecke ein in Frage kommen kann, ändern sich diese Coefficienten sehr bedeutend m ganz geringfügige Berunreinigungen des Metalles; die Leitungsfähigkeit schiedener Platinsorten wurde bei 22,8° von 8,85 bis 4,7 schwankend ge= **wen** (Leitungsvermögen des Quecksilbers == 1 gesetzt); die Zunahme des ungswiderstandes von 20 bis 100° schwankte von 22,4 bis 33,5 Proc. the Leitungsvermögen zeigt das auf ältere Art durch Zusammenschweißen 🖿 Platinschwamm erzeugte Metall, jedenfalls weil es am reinsten ist; solches **Mai**n verwendet Siemens ausschließlich zur Herstellung seiner Phrometer.

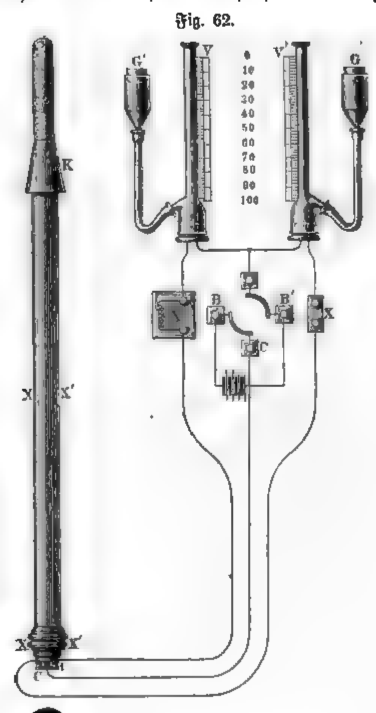
Bei diesem Widerstandspyrometer ist nun ein Platindraht (dessen Constanten die obige Formel $\alpha=0.039369$, $\beta=0.00216407$ und $\gamma=-0.24127$) m 0,4 mm Dicke und 10 Siemens-Einheiten Widerstand in eine feine, schrauben-twig um einen Cylinder e (Fig. 61) aus hart gebranntem Pfeisenthon laufende inne eingelegt, die Enden sind an mäßig lange, dickere Platindrähte angesymolzen, und an diese wieder sind kupferne Leitungsdrähte angelöthet; überdies Vorsorge getroffen, kleine Theile des dünnen Drahtes mittels einer verschieberen Klemme aus der Leitung aus oder in dieselbe einschalten zu können, damit

¹⁾ Phil. Mag. II, 19, 391. — 2) Dingl. 1865, 177, *85; 1866, 179, *436. — Mém. de l'Acad. 21, 246. — 4) Dingl. 1869, 193, 516; 1877, 225, 463; lectrical resistance thermometer (London *1875). — 5) Vergl. Reißig, Dingl. 364, 171, 351; Benoit, Dingl. 1875, 215, 471.

ber Widerstand genau auf die verlangte Größe von 10 Einheiten gebracht werken tann. Das eine Eude des bünnen Drahtes ist mit einem dideren Leitungsbraft, das andere Eude ist mit zwei solchen Drähten verbunden; jeder dieser brei Dräht, Fig. 61.



ift eingeschoben in enge Thonröhren, die zur Ifolation dienen, und ber Therenlinder mit bem feinen Drahte fammt den angesetzten brei ftarkeren Leitungen



ift eingelegt in ein fartet, fcuiebeifernes Robr, wichel an bem unteren Enbe mie schweißt ift, während bet andere Enbe auf einer i Dleffing gefaßten, ifolirente Thomplatte ! (Nig. 62) bui Rlemmichrauben trägt, melt mit ben Enben ber bidem Leitungebrähte verbunben fink Der Thonenlinder ift buch ein umgewickeltes Blatinblet gefdütt und biefes ift mi burch eine Bwifchenlage w Asbest von bem umbullenber Gifenrobre getrennt. einzelnen Exemplaren, welch vorzugsweise bestimmt fin. andauernd ben bochften bip graben ausgefest zu merbet. hat Giemens ben games, bem lebhaften Glithen and gesetzten Theil bes Gifer rohres burch ein Blatinreit erfett, ba es fich gezeigt fet, bağ bei fehr anhaltenden Billhen der Wiberftand bes Platinbrahtes im Gifenroft eine bauernbe Bergroferum erfährt, was nicht der gel ift, wenn bie Umbilling bel Drahtes aus Platin beftebt:

bie im Innern bes fchmiebeifernen Rohres in ftarter Blubbige fich erzeugenb

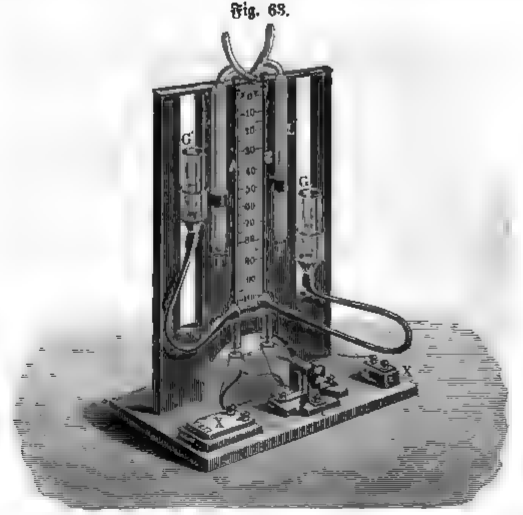
educirende Atmosphäre bewirkt eine Berunreinigung des Platindrahtes durch Spuren aus dem Thon des Chlinders herrührenden Siliciums, und diese Bertureinigung vermindert die Leitungsfähigkeit des Platindrahtes. plinder ist so wenig wie irgend ein anderer Körper ein absoluter Nichtleiter, end seine Isolationsfähigkeit nimmt noch ab, wenn er in der Hitze einigermaßen rweicht. Siemens hat deshalb den Widerstand desselben untersucht und ge= unden, daß derfelbe in der Rälte 1 000 000 Einheiten, in der ftarksten im Ofen erreichbaren Glühhitze noch 500 Einheiten beträgt und beim Wiedererkalten bes Chlinders zu seiner ursprünglichen Größe gurückgeht. Gegen den Widerstand des Platindraftes (10 Einheiten bei 0°, 39,18 Einheiten bei 1000°) ist also der des Thoncylinders so groß, daß man diesen unbedenklich als Isolator ansehen kann; es macht sich kaum bei ben allerhöchsten Temperaturen ein geringer Einfluß des Thoncylinders geltend, berart, daß der Widerstand des Drahtes etwas zu klein und dadurch die beobachtete Temperatur etwas zu niedrig erscheint.

Zur Strommessung hat Siemens das leicht zu handhabende Differential= voltameter construirt. Der Strom einer mäßig starken galvanischen Batterie (6 Leclanché-Elemente, die im Rasten m, Fig. 64, S. 51, stehen) wird in zwei Zweige getheilt, von denen jeder durch ein Boltameter und überdies der eine burch einen bekannten, der andere durch den zu messenden Widerstand geht. Da die Stromstärken in den beiden Zweigen den Widerständen umgekehrt und bie in ben Boltametern entwickelten Knallgasmengen den Stromstärken direct proportional find, so giebt das Verhältniß der in den beiden Voltametern entwidelten Anallgasmengen das umgekehrte Verhältniß der Widerstände. bem zum Phrometer verwendeten Differentialvoltameter ist der Widerstand jedes Boltameters sammt den zugehörigen Verbindungsdrähten gleich 3, der in den einen Zweig der Leitung eingeschaltete constante Neusilberwiderstand gleich 17 Siemens-Ginheiten. Bezeichnet man die in diesem Zweige entwickelte Knall= gasmenge mit V, die in dem anderen Zweige entwickelte mit V' und den in diesem zweiten Zweig eingeschalteten, unbekannten Widerstand mit R, so ist

(17 + 3) : $(R + 3) = V^1 : V$ und somit $R = 20 \frac{V}{V'} - 3$.

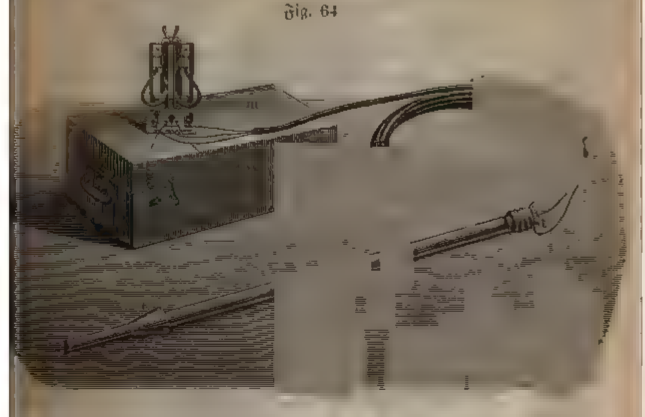
Eine Ansicht des Differentialvoltameters giebt Fig. 63 (a. f. S.), eine schematische Darstellung der Anordnung der Leitungen Fig. 62. Auf einem Holzgestell F sind zwei enge, genau gleich weite Glasröhren A und B ange= bracht, deren jede unten eine kleine Erweiterung trägt. Die erweiterten Theile enthalten je zwei Platinelektroden und stehen durch seitlich angesetzte Gummi= schläuche in Verbindung mit den Glasgefäßen Gund G', welche in kleinen Holz= schlitten sitzen und sich mit mäßiger Reibung an dem Gestell auf= und abschieben Sowohl die beiden Glasbehälter, als auch die Röhren A und B sind an und für sich offen; lettere merden aber für gewöhnlich verschlossen durch kleine Summipoliter, welche am ben horizontalen Armen zweier Winkelhebel mit gemein= ichaftlicher Drehungsachse sitzen. Die Gewichte L und L' ziehen die Winkelhebel für gewöhnlich abwärts und drücken daburch die Gummipolster fest. Berschluß der Glasröhren gelüftet werden, so drückt man die aufwärts gerichteten Arme der Winkelhebel gegen einander, wodurch die Gummipolster gehoben werden.

Hinter den Glasröhren A und B liegen Scalen, beren Rullpunkte sich nahe bem oberen Ende der Glasröhren befinden. Die liuke Scala trägt die B nung V, die rechte V'. Das linke Boltameter ist mit dem Widerstand 17 Einheiten, der in einem Holzgehäuse X' auf dem Fußbrette steht



rechte mit der Klemmschraube X und überdies sind beide mit dem vorn Mitte des Fußbrettes besindlichen Commutator verbunden, und zwar mit hinterer Klemme. Die vordere Klemme desselben ist mit C bezeichnet; i linke und rechte Klemme B und B' werden die von der Batterie komm Zuleitungsdrähte angesest. Die drei Klemmschrauben an dem den Platim kand enthaltenden Eisenrohr sind ebenfalls mit X, X' und C bezeichne von X' und C kommenden Drähte sind beide mit dem einen Ende des d Platindrahtes, der von X kommende ist mit dem anderen Ende desselben bunden. Die zur Verbindung der gleich bezeichneten Theile am Voltamete am Eisenrohr dienenden drei Lupserdrähte sind in einem kleinen Kabe etwa 23 m Länge enthalten; man kann also das Voltameter ziemlich er von dem Punkte ausstellen, dessen Temperatur gemessen werden soll.

Beim Gebrauch bes Instrumentes werden die Theile in der durch F und 64 angebeuteten Weise verbunden, die Glasbehälter G und G' mi dunnter Schweselsäure (1 Bol. Säure auf 9 Bol. Wasser) gesüllt und s gestellt, daß sich die Flüssigkeit in den Glasröhren A und B auf Null ein wenn man den Röhrenverschluß aushebt. Der Commutator bleibt zunär solcher Stellung, daß der Strom unterbrochen ist. Dierauf setzt man das hr, welches den Platinwiderstand enthalt, der zu meffenden Temperatur aus, nließt den Strom und wechselt dessen Richtung mittels des Commutators etwa le 10 Secunden, um ungleiche Polarisation zu vermeiden. Sobald sich seder beiden Glastohren 1 und B bis wenigstens zur Haifte mit dem entwickelten knallzase gefallt hat, unterbricht man den Strom, schiebt die Behatter & und & weit herunter, daß in sedem die Flussigkeit in gleicher Pohe mit der in der



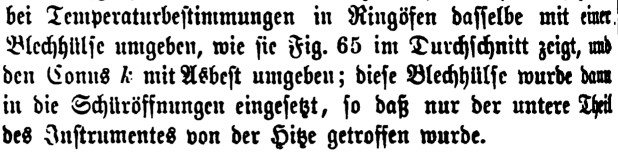
zugehörigen Röhre A oder B steht und liest die entwickelten Anallgasmengen ab. Da es nur auf das Berhältniß dieser Volumen aufommt und dieselben unter gleichem Druck, bei gleicher Temperatur und gleichem Feuchtigkeitsgehalte gemessen werden, so ist eine Reduction derselben auf den Rormalzustand gar unt erforderlich. Um überdies sebe Rechnung zu ersparen, wird dem Instrumente eine Tabelle beigegeben, welche für sede zwei Lolumen V und V' unmutelbar die zugehörige Temperatur angiebt.

Rach den Verfichen von Chwolson!) verringert sich beim Ausglühen wes durch Zug oder Abloschen geharteten Platinadrahtes sein Widerstand dis wetwa 5 Proc. Bei anhaltendem starken Gluhen vergroßert er sich wieder, desgleichen beim Abloschen. Dagegen vergrößerte sich nach heftigem, andauernden Glühen der Widerstand eines weichen Platindrahtes um hochstens 0,14 Proc. Tarauf folgendes Abloschen gab teine Spur einer weiteren Veranderung. Erz weiter weicher Platindraht hatte erst nach 25 Minuten andauernden Glühens eine Bergrößerung des Widerstandes um eine 0,4 Proc. Diese Versuche zeigen, wie wenig sich der Widerstand des Platins selbst nach hestigem und tange anshaltendem Glühen ändert, und daß die Anwendung weichen Platindrahtes im Siemens sichen Pyrometer wohl als gerechtsertigt zu betrachten ist. Ich selbst benutze seit vier Jahren ein von Siemens bezogenes Pyrometer und kann nur

bestätigen, daß ce bei sorgfältiger Behandlung durchaus übereinstimmende, gute Resultate giebt 1) (vergl. S. 12). Seiner allgemeinen Einführung steht und entgegen, daß es etwas schwierig zu handhaben und sehr theuer ist; das wur mir bezogene kostete ab London 20 Pfd. St., hier also fast 500 Mark.

Zu bemerken ist noch, daß ich durchweg unregelmäßige Angaben erhielt, sobald der Conus k rothglühend wurde. Um dies zu verhüten, habe ich z. B.

Æig. 65.



6. Bertheilung der Wärme. Zur Bestimmung hoher Temperaturen hat man mehrfach versucht, die Wärme durch Leitung oder Strahlung so weit zu vermindern, daß sie mittels eines Onecksilberthermonieters bestimmt werden kann, oder aber die von dem erhitzten Körper aufgenommene Wärme auf eine große Menge eines anderen zu vertheilen.

Jourdes?) setzt das Ende einer Eisenstange der zu messenden Hitze aus und bestimmt mittels eines gewöhnlichen Thermometers die Temperatur von Del oder Duecksilber, welche in die Höhlung des anderen Endes gebracht sind. Schinz 3) suchte aus der Temperatur der äußeren Fläche der Osenwand die im Innern des Osens herrschende Hitze zu berechnen, überzeugte sich aber später, daß wegen der ungleichen Wärmeleitungsfähigkeit des Mauerwerkes auf diese Weise keine branchbaren Resultate zu erstangen sind. Main 4) umgiebt ein Duecksilberthermometer mit Asbest und berechnet aus den so erhaltenen Angaben die Temperatur heißer Gebläseluft, nachdem er für jeden Apparat die Wärmeleitungsfähigkeit der Asbestumhüllung festgestellt hat.

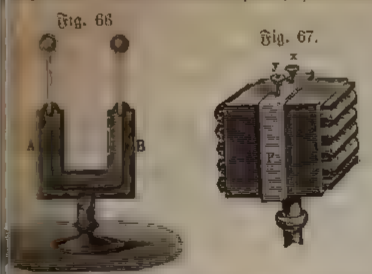
Die damit erhaltenen Angaben fonnen höchstens annähernd richtig fein.

Sweeny") berechnete bereits im Jahre 1827 die Temperatur eines Diens aus der strahlenden Wärme desselben, welche er mittels eines Hohlspiegel auf die Rugel eines Onechsilberthermometers concentrirt.

Bekanntlich wird sonst die strahlende Wärme mittels des Different thermometers von Leslie (Fig. 66) bestimmt, bestehend aus zwei durch rechtwinklig gebogene, theilweise mit Schweselsäure als Index gefüllte Reverbundene Glaskugeln L und L', meist aber durch Melloni's Thermometricator. Er besteht aus einer thermoelektrischen Säule von Wismuth und Autimon, die an beiden Enden mit Ruß geschwärzt und mit ihrer Fassung p

¹ Dingl. 1876, 221, 470; 1878, 225, 432. — 2) Dingl. 1860, 187, 151. — 3 Dingl. 1862, 163, *321; 1865, 177, *85. — 4 Dingl. 1876, 221, *117. — 3 Pagg. Ann. 14, 531. — 3 Bergl. Dingl. 1821, 6, *236; Müller, Phyfif, Bb. 2, E. *513.

ig. 67), welche entweder vierectig oder rund ist, auf einem Stativ besestigt ig. 68) und durch die aufgesteckten Hulsen a und b gegen schadliche Cinflusse chatt find. Die der Warmequelle, hier einem Lestie schen Würfel H,

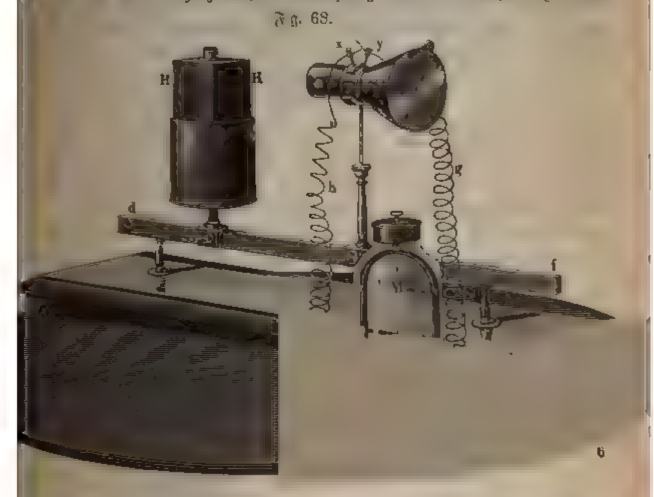


zugewendete Hulfe ist offen, die andere ist geschlossen. Die von den Klemmschrauben x und y ansgehenden Dräfte g und h sind durch die Schranben m und n mit dem Multiplicator M verbunden. Jeder Temperaturunterschied der beiden geschwarzten Seiten der Sinte giebt einen entsprechenden Ausschlag der

del. - (Inwieweit es gelingen wird, das Dlifrophon ober Mifrotafimeter 1)

Warmemeffungen zu benuten, ift noch fraglich.)

F. Rofetti2) hat versucht, auf diese Weise die Temperatur ber Conne meifen. Es wurde dazu zumachft die Strahlung eines mit Queckfilber gefulten



slie ichen Blirfels, der bis auf 300° erhipt werden konnte, mittels einer germofänte und eines Wiedemann schen Galvanometers bestimmt; es ergab i für den thermischen Effect der Strahlung 1°, wenn T die absolute Tempe

9 Turgi. 1878, 229, 151, *266. — *) Bewi. 3 Annal. Phys. 1878, 695.

tarit die franklicher. 4 die der Umgeburg der Idenmekkel und 4 und 6 ümb fanst find, sier anderswer

$$Y = T^2 T - T - T - T - T$$

Tiefe Frankl nurde nicht dabund zweicht, daß ime Kunferkagel in die Franze imes Sunfer fären Sommens auf eine Too zus diebe nückt wurd, auf mit Timosomme franze das der Franze vereinner, als unch auf coloris merefinen diege destimmt nurde.

Jermen munde des Stradungsvermigen verfützlener Kärver (Ausfir 1962), Kunfer mir Kluf gedeckt 1. Eren 2,502, Blann 3.35 und Magnesiums auchaten. Ih deskumm, audem Scheinchen diese Subfungen au einer bestimmten der der der Stein dem Angeundersquag vorzen Wenner und der Sondinklungung der Absorption der Sidermesvergung vorzen Wenner and der Sondinklungung einer Thermosiule darin der Sidermesvergung der Singen der einfallen zu kannt der Singen der Singen der Singen pa einer Thermosiule darin der Singenden der Singen der effectiven Temperature hinnerhalb der im die Ihrersfeite lagenden Sonden mein auf die tlessentran innerhalb der im die Ihrersfeiten lagenden Sonden mein auf die tlessentran innerhalb der mit Ihrersfeiten lagenden Sonden mein auf die tlessentran innerhalb der mit Ihrersfeiten lagenden Sonden mein auf die tlessentran innerhalb der mit Ihrersfeiten lagenden Sonden mein auf die tlessentran innerhalb der mit Ihrersfeiten lagenden Sonden meinen könftlichen nimmer aber nicht.

So imo vimig is aus ruch meter, die Limveratur unferer Schnelzösen für Nur. bie berimmebenen Wertule al bergu. Die man bie jene auf keine ander Beife genau bestimmen fann. burch Merfung ber Trabienden Barme fest tuftman, fo venig tlieffer ift dem vortiget venigftens, mi Erfüllung diese Bunfces. Bock alein ift bes Barn einsfriedungevermigen ber verichiebenen Redever fege un jeim, die Musfirahlung ift jum nicht der Temveratur proportional Co reigt Contre Geuerdinge, dag bas Beier von Dulong und Petit fin jege Tomverrrrum feine Mültigkeit gat. . ifft man nämlich einen elektrischen Strom durch einen entenden Tragt jenen is fteigt die Temperatur beffelben me in dem Britte, das die Warme verme in durch Strahlung, durch die Be rungung nie der guft und darm die bereing in den Befestigungspunkt verlien glind ift ber Warme, veiche die Sieftrieilit in feinem Innern entwickelt. Mar fina aug entereis diese Wärmemenge berechnen, andererseits, indem man bi Timberatur ichagt, weiche ber Draft annimmt, die Wärmemenge bestimmen Die in nach bem Dulong und Botit iden Befege ausstrahlen muß. Gi 232 mm dider und 385 mm anger Placindragt, beffen Oberfläche somi

Der Körper von gleichen Duncusionen in gleicher Emifernung haben mitfte, um ein gleiche thermiiche Wirkung zu eizeugen, falls er ein ofmissionebvermögen gleich Ein beiäße. — Sonitige neuere Angaven über die Lamperatur der Sonne find:

Wone der beite Boweis, wie weing wie im ein in Indice find, hohe Temperature nuteis des Spectrollovies. Des Pheinionaltipite ders ind abnlicher Apparate auf and annicher Apparate auf

Druge, 1879, 233, 405.

i qmm betrug, wurde nun burch ben Strom einer bynamo-elektrischen ichine von 42,3 B.E. Wärmeentwickelung in der Minute jum Schmelzen

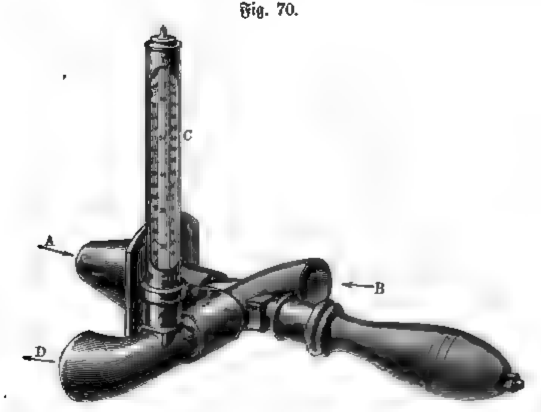


Ź4.

gebracht, während schon die Oberstäcke von 3 gem bei 1700° nach der Dulong u. Petit's schen Formel in der Minute 148 B.-E. aussstrahlen sollte, was nicht möglich ist, da höchstens 42 B.-E. zugeführt wurden. Ferner zeigt Buff¹), daß feuchte Luft weniger diatherman ist als trockne Luft, und Crown²), daß Feuchtigkeit, Rauch und sonstige Bersunreinigungen der Luft die Absorption der Wärmestrahlen verstärkt — alles kaum zu vermeidende Fehlerquellen.

Die Temperatur des heißen Gebläsewindes wird häusig dadurch bestimmt, bag derselbe mit einer bestimmten Menge talter Luft gemischt wird, so daß die Temperatur des Gemisches nun mit einem Quechslberthermonneter bestimmt werden kann. Bradbury) sucht dieses dadurch zu erreichen, daß er heiße

talte Luft unter bemfelben Drud in ein Behäufe leitet, in welchem bas



edfülberthermometer eintaucht. Wenn man nach seiner Angabe ben Queritt bes Kaltwindrohres 9 mal so groß nimmt als ben bes Heißwindrohres,

¹⁾ Bogg. Unn. 158, 177; Dingl. 1876, 222, 189. — 1) Ann. chim. phys. 11, ; Dingl. 1878, 227, 507. — Dingl. 1877, 223, *620.

B : 71.

in erhalt man ber Temperatur bes berfen Geblifenunbes, wenn man ber

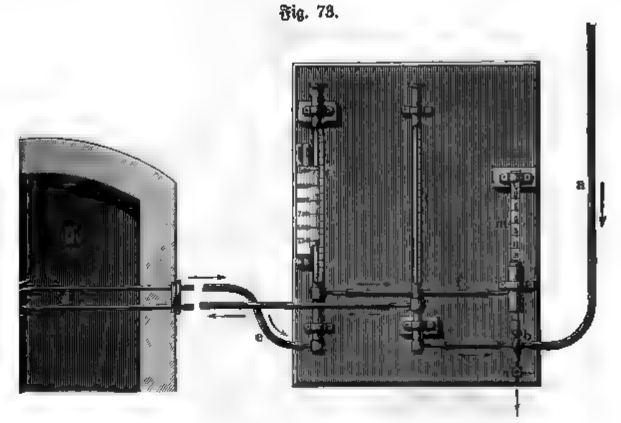
10 facten ber Mitchtemperaner das Ffacte ber Ter name best fahren Gerliffenmades august, eine Ang das megen der verfahrbenen Tomperaner und Reibungsmiderfähnte boch neb, under gam nichtig

ವಿ<mark>ತಾಗಿ ಆರ್ಡ್ಕೆಯ</mark>ಿಂದ ಬಹುದಾಗ ಕಡೆ ೫೧ ಎಸ್ ೫ಎಸ್ wert Denam vermenbere Anneren und . Durch Rate o Brag 60, a. e. E. wind berfe buffe is mentere Mahr id gebliefen, welche wur ber ben belte Strabigeblifen feinlich fant auft aufanger bie I tatur bee ber f. entmerchenden Gemeiches mirb bur Thermometer e gemafin. In Malider Weife ber bem Burmmeter ban Gabinna ber beige Bunch bas Rogniel Gia. 7 . n. v. S. bin, welcher b uner enriaredienden Bermittung burch des R frate tuft infangt. Die Temperatur des an Robre Le matroconden Pemiliches wird durch das mometer . bestimmt. Gur beibe Annarate ift Borverfuche feitgufteden, in meldem Berbaltn Temperarur bes beifen Bindes und die Ange Thermometere to ftebert.

Das Burometer von Middler (D. R. P. Mr. bestehr im Wesenrtimen aus einem fleinen Re Big. 71 und bem Baife B, weicher diefen mit be lenningsroher $^{+}$ and dem **Ableitungsrohre** $oldsymbol{D}$ ver Dien Theile nind mis bunnem Anpferblech berg ber Reffer I ift außen vergolder. Der Bals aus twer communiques Robern, von denen die eneinde gar bie umere, vie ber Querichnitt & wigt, connectes if miten aber cylindriich at and her his Bace they Thermometers E unit Selfen Mastone Surap Sast cannelirle Munferrob oven gegt. Beint Storandie wird der untere Des Apparates Der al meffenden Temperatur aus Burch das Robe t' aber Waffer eingeführt. Eineperaine an dem Thermometer & abgeleier Das Baffer Giegt großthen bem commelizien i und injected Robi Des Baifes nach unten, m ben Bandungen ber Beneid mwarmt, fteigt im i Riogie voluges has Oberneuter atthält, wied oca mas thist much the Roge D ab. Tie ! raide wich the ber being be beiden Thermon sifficute see ungamm mattell nammitte ? bare Buffere und Benne mentenger Berfuche berech

r фетра, у. Епри инд Stuhl (Verlage) 1996. 🤏 Ч 💎 1 Singl. 1876, 22

Dasselbe Princip wendet Sraf Saintignon (D. R. P. Nr. 5731) an. **Lich** das Rohr a mit Hahn b (Fig. 73) fließt ein gleichmäßiger Strom Wasser bessen Temperatur durch das Thermometer t bestimmt wird. Derselbe geht und das im Ofen O liegende Aupfers oder Porzellanrohr d, von hier



rch das Rohr e zum Thermometer T und durch das Rohr f nach dem offenen kanometer m, um schließlich durch den Hahn n wieder abzufließen. Die meperatur des Ofens wird hier ebenfalls aus der Wärmeaufnahme des Wassers rechnet, wie sie von den beiben Thermometern angezeigt wird.

Da es wohl kanm ein Wasser giebt, welches nicht wenigstens Spuren eines iederschlages absetzt, der aber, wie auch jede noch so geringe Orydschicht oder usablagerung, die Wärmelibertragung beeinflußt, da es ferner sehr zweiselhaft t, ob der Wärmelibergang der anßeren Temperatur proportional ist, so wird un derartige Temperaturbestimmungen nur mit Vorsicht aufnehmen diltsen.

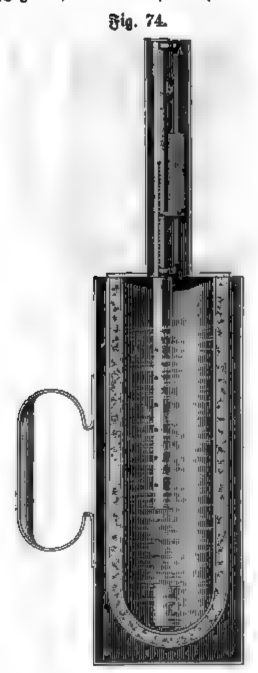
Besonders häusig sind hohe Temperaturen badurch bestimmt worden, daß tam die von einem sesten Körper aufgenommene Wärme, welcher auf die zu ussende Temperatur erhitzt war, burch Eintauchen auf eine größere Menge Alfsigkeit vertheilte. Coulomb') bestimmte so die zum Härten von Stahl newendete Hise, Clement. Deformes') mittels einer in Wasser getauchten Gewendete die Temperatur der aus dem Schornstein entweichenden Gase. Auch Bah-Lussach die einer aus dem Schornstein entweichenden Gase. Auch Bah-Lussach der der zu messenden Hise auszuschen und aus der Temperaturzunahme des durch Einlegen der Ninge erwärmten Wassers dies ihr zu derechnen. Pouislet') bestimmte gleichzeitig hohe Temperaturen mittels ihre 178 g schweren Platinkugel und Wasser. Aehnliche Bestimmungen sihrte Urago aus 5).

¹⁾ Pogg. Ann. 14, 530. — 2) Dingl. 1529, 33, 145. — 3) Dingl. 1587, 63, 186. — 4) Dingl. 1837, 63, 219. — 5) Ann. chim. phys. 64, 334.

Miller') fühlt ben erhitzten Platinchlinder in Onechilber, ein Berfahrei, welches 2. Schwart bereits im Jahre 1826 anwendete und von bem Schwarth') zeigt, daß es ungenau ift.

Bilson 3) verwendet wieder Wasser mit Platin oder tleinen Thonftiden Auch Sching 4) bespricht die Bestimmung hoher Temperaturen mittels Platin tugel und Wasser. Ein diesem ähnliches Phrometer hat sich Bystrom 3) in Jahre 1862 in England patentiren lassen.

Siemens nimmt wie Wilfon') als Calorimeter ein Rupfergeft A (Fig. 74) mit einer Binte (568 com) Maffer, welches jur Berminderung ber



Barmeauestrahlung mit zwei Gebien umgeben ift, wovon das eine Enft enfin bas andere aber mit Filz gefüllt ift. De burch eine burchlocherte Metallbille @ fchlitte Quedfilberthermometer b bat mie ber gewöhnlichen noch eine verfchielbe Scala c, bie mit 50 Graben auf je eine Grad des Thermometers graduirt Man ichiebt nun ben Rullbunft ber Bon meterscala c an ben Temperaturgrab be Baffere, welchen bas Quedfilbertheum meter angiebt, fest einen Rupferchlinber i beffen Wärmecapacität genau 1 50 bon bet bes mit Wasser gefüllten Calorimeter beträgt, der zu meffenden Temperatur a und läßt ihn bann ine Baffer falle Man erhält die gesuchte Temperatur, wer man gu der an ber Scala c abgelefene die Temperatur des Waffers zugählt.

Salleron') füllt in ein ähnliche Calorimeter 500 ccm Wasser, wirst eine auf die messende Wärme erhitzten 1001 schweren Kupferchlinder hinein und rühr um. Die Temperatur berechnet er mittel der Formel T=50 (t'-t)+1 Hat z. B. vor dem Einsenlen des Kupferchlinders das Wasser im Caloriment die Temperatur $t=15^{\circ}$, nach Beendigm des Versuches $t'=25^{\circ}$, so ist is

gesuchte Temperatur $T=50~(25-15)+25=525^{\circ}$. Da hier und kiem Phrometer von Siemens feine Rudsicht genommen ist auf die bei höher

¹⁾ Dingl. 1848, 108, *115. — *) Dingl. 1848, 110, 32. — *) Dingl. 1851 125, *432. — ·¹) Wärmemeßfunst, 1858, S. 58. — ¹) Mochanics Journ. II, 8, 15 — °) Dingl. 1860, 158, *108. — ²) Scient. Ann. 1875, *50.

emperatur voraussichtlich zunehmende specifische Wärme des Kupfers, so sind emit diesen Pyrometern erhaltenen Resultate wohl nicht genau.

Weinhold¹) fand, daß sich beim Platin eine Zunahme der mittleren verisischen Wärme bis gegen 250° zeigt; dann nimmt dieselbe ab, später wieder t (vergl. S. 64). Die specifische Wärme des Schmiedeisens wächst dagegen it der Temperatur so regelmäßig, daß sie die Anwendung einer Interpolationsermel zuläßt. Die wahre specifische Wärme des Schmiedeisens bei der Tempestur t ist hiernach: $c_t = c_0 + \alpha t + \beta t^2$, die mittlere specifische Wärme wischen t_1 und t_2 :

$$\frac{W}{t_2-t_1}=c_0+\frac{\alpha}{2}(t_2+t_1)+\frac{\beta}{3}\frac{t_2^2+t_1^2+(t_2+t_1)^2}{2}.$$

Die Constanten sind $c_0 = 0,105907, \alpha = 0,00006538 \text{ u. } \beta = 0,00000066477.$

Schneider 2) bedient sich dieser Formel zur Bestimmung hoher Tempesaturen mittels einer schmiedeisernen Kugel. Er hat zu diesem | Zweck eine Anschl von Tabellen berechnet, welche S. 62 verkürzt wiedergegeben sind. Dieselben athalten die von 1 kg Schmiedeisen abzugebende Wärmemenge, wenn dasselbe on der Temperatur T auf t_1 abgekühlt wird, also den Werth:

$$c_m (T - t_1) = \frac{(G_s + W)(t_1 - t_0)}{P}$$

Soll z. B. die Temperatur T bestimmt werden, und hat man eine schmiedsiserne Kugel vom Gewichte P=14,352 g auf dieselbe Temperatur erwärmt, and sindet man, nachdem die Kugel im Calorimeter, dessen Wasserwerth 23,6 g mud welches 1020,4 g Wasser von $t_0=16,4^\circ$ enthält, eine Endtemperatur $t_0=18,8^\circ$, so ergiebt sich die Temperatur $t_0=18,8^\circ$, so ergiebt sich die Temp

$$T-t_1=\frac{(G_s+W)(t_1-t_0)}{c_mP}=\frac{1044\times 2.4}{14.352\,c_m}$$

welcher c_m die mittlere specifische Wärme des Schmiedeisens innerhalb der Temperaturen T und t_1 , also eine Function der noch unbekannten Temperatur T ift. Statt für c_m den oben angegebenen Werth in die Gleichung einzuseten, deren Lösung sehr zeitraubend wäre, sindet man leicht:

$$c_m (T-t_1) = \frac{1044 \times 2,4}{14,352} = 174,58 \text{ } \text{.s.c.}$$

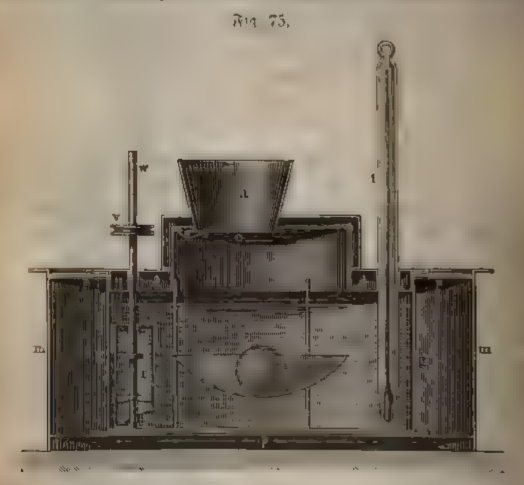
Für t_1 ist die Differenz sür 0.1° zwischen 10 bis $20^{\circ} = 0.0107$, 20 bis $30^{\circ} = 0.0108$, 30 bis $40^{\circ} = 0.0108$, somit c_m (T-19) = 174,601 W.-E. In der Horizontalreihe sür $t_1 = 19$ sindet man sür den zunächst kleineren Berth 170.87 die Temperatur 1050° . Wit Hülse der unten angegebenen Disserenzwerthe sür 1° von T ergiebt sich sür 174.60 - 170.87 der Zuschlag 3.73:0.253 = 15, also eine Gesammttemperatur von 1065° .

¹⁾ Programm der Gewerbich. Chemnit, 1873, 32. — 2) Zeitschr. Ver. Deutsch. Ing. 1875, *16.

Die Differenzwerthe fur $T=1^{\mathfrak o}$ betragen far-

```
300 \text{ bis } 350^{\circ} = 0.1342
                          700 5ts
                                  750^{\circ} = 0.1883
350 "
            m 0,1398
                          750
                                   800 = 0.1965
       400
400
            = 0.1457
                          800
                                  850
                                         -0.2051
       450
                                  900 = 0.2140
450
       500
            = 0.1520
                          850
                                  950 = 0.2233
           = 0.1586
                          900
500
       550
550 ,
       600 - 0.1655
                          950
                                 1000 = 0.2329
                                  1050 = 0.2428
600
      650 = 0.1728
                         1000
       700 - 0.1803
                         1050
650
                                 1100 = 0.2530
```

Schneider hat das von Weinhold angegebene Calorimeter dahm ab geandert, daß das Calorimetergefaß o (Fig. 75) in ein großeres Gefaß w von Wisblech eingesetzt und gegen dasselbe durch starte Pappendeckel p ifolirt it, fe daß zwischen den Wandungen der beiden Gesaße eine Luftschicht bleibt. Ti



Gefaß m wird dann noch in einen Holzeimer eingesest. Der Deckel d ein bas Ihermometer t, die Welle w des durch die Schribe v in Umdrehung versette Ruhrers v und einen Auffat mit dem Trichter a. Die doppelt durchbolm schmirdeiserne Augel k wird mittels der Zange Fig. 76 der zu messende Temperatur ausgesetzt, dann in den Trichter a geworsen, worauf sich der Deckel öffnet, die Kugel in das Sieb l fallen laßt und dann sosort wieder schließt.

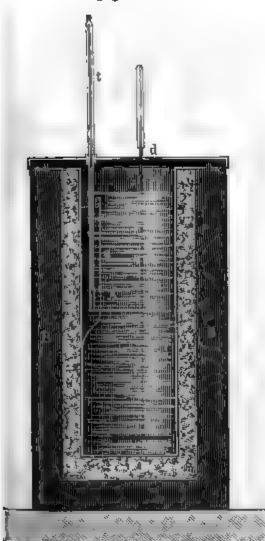
Die von Weinhold und von Schneiber angegebenen Calorimeter fice etwas schwerfällig, auch nicht hinreichend gegen Warmeverluste geschützt; w habe mir daher folgenden einfachen Apparat herstellen lassen, dessen Durchschn. ig. 77 in ½ natürlicher Größe zeigt. Der 50 mm weite Cylinder A aus innem Kupferblech hängt in der Holzbüchse B. Der Raum zwischen Holzbüchse Fig. 76.



nb Blechgefäß ift mit langfaserigem Asbest ober Glaswolle gefüllt. Der Ipparat wird durch eine dunne Messtngplatte geschlossen, welche eine größere Dessung d von 20 mm Durchmesser für den Rührer o und zum Sinwersen er Meiallchlinder, sowie eine kleine Dessung für das Thermometer t hat. Das kormalthermometer von Geißler in Bonn, mit sehr kleinem Duecksilbergefäß







für O bis 500 ift in 0,10 getheilt, fo bag man noch 0.01 Grabe ichaten fann; es wird burch ben Bilgel a aus bunnem Rupferblech vor Berbrechen burch ben Rührer gefcutt. Der Rührer befteht aus einer runden Rupfericheibe, welche an einen ftarten Rupferbraht gelothet ist; derselbe ist oben in einen Glasstab eingeschmolzen, ber als Handgriff bient. Das Rupfergefaß wiegt g. B. 35,905 g, der Rührer ohne Glasstab 6,445 g, baher Wafferwerth bes Caloris metere (fpecififche Barme bee Rupfere 0,094) 3,98 g, mit bem Thermometer 4 g; ale Rühlmaffer vermenbete ich 246 g, fo daß ber Wasserwerth bes gefüllten Calorimetere 250 g betrug.

Bur Meffung der Temperaturen benute ich doppelt burchbohrte ichmieds

wiegen. Dieselben werden in einem bedeckten eisernen Gefäß (Fig. 78), welches weinem 0,5 bis 1 m langen eisernen Stiele mit hölzernem Handgriff befestigt ich ber zu meffenden Site ausgesetzt, zum Calorimeter gebracht und nach Abheben

T =	300	350	400	450	500	550	600
$t_1 = 10$	34,250	40,959	47,949	55,235	62,833	70,762	79,036
11	34,143	40,853	47,842	55,128	62,726	70,655	78,929
12	34,036	40,746	47,73 5	55,021	62,620	70,548	78, 823
13	33,929	40,639	47,628	54,914	62,513	70,441	78,716
14	33,823	40,582	47,521	54,807	62,406	70,334	78,60 9
15	33,716	40,425	47,414	54,700	62,299	70,227	78,502
16	33,609	40,318	47,307	54,593	62,192	70,120	78,395
17	33,502	40,211	47,201	54,486	62,085	70,013	78,288
• 18	33,395	40,104	47,094	54,379	61,978	69,907	78,181
19	33,288	39,997	46,987	54,273	61,871	69,800	78,074
20	33,181	39,890	46,880	54,166	61,704	69,693	77,967 i
21	33,074	39,783	46,772	54,058	61,657	69,585	77,860
22	32,966	39,675	46,665	53,950	61,549	69,478	77,752
23	32,858	39,568	46,557	53,842	61,442	69,370	77,644
24	32,751	39,460	46,45 0	53,735	61,334	69,262	77,537
25	32,643	3 9,353	46,342	53 .628	61,226	69,155	77,429
2 6	32,536	39,245	46,234	53,520	61,119	69,147	77,322
27	32,42 8	39,137	46,127	53,413	61,011	68,940	77,214
28	32,321	39,030	46,099	53,305	60,904	68,832	77,107
29	32,213	38,922	45,912	53,197	60,796	68,724	76,999
30	32,105	3 8,815	45,804	53,090	60,689	68,617	76,891
31	31,997	38,706	45,696	52,982	60,580	68,509	76,783
32	31,889	38,598	45,588	52,873	60,472	68,400	76,675
. 33	31,781	38,490	45,479	52,765	60,364	68,292	76,567
34	31,672	38,382	45,371	52,657	60,255	68,184	76,458
35	31,564	38,273	45,263	52,548	60,147	68,075	76,350
36	31,456	38,165	4 5,15 4	52,44 0	60,039	67,967	76,2 4 2
37	31,34 8	38,057	45,046	52, 332	59,9 31	67,859	76,134
3 8	31,239	37,94 8	44,938	52,224	59,822	67,751	76,025
39	31,130	37,840	44,830	52,115	59,714	67,642	75,917
40	31,023	37,732	44,721	52,007	59,606	67,534	75,809
41	30,914	37,623	44,612	51,898	59,497	67,425	75,700
42	30,805	37,514	44,503	51,789	59,388	67,316	75,591
43	30,696	37,405	44,394	51,680	59,279	67,207	75,482
44	30,587	37,296	44,285	51,571	59,170	67,098	75,373
45	30,478	37,187	44,176	51,462	59,061	66,989	75,264

	750	800	850	900	950	1000	1050	1100
- ·	106,10	115,93	126,18	136,89	148,05	159,69	171,83	184,48
: ; ;	106,00	115,82	126,08	136,78	147,94	159,59	171,72	184,38
•	105,89	115,72	125,97	136,67	147,84	159,48	171,62	184,27
)	105,78	115,61	125,86	136,56	147,78	159,37	171,51	184,16
3	105,68	115,50	125,76	136,46	147,62	159,26	171,40	184,05
3	105,57	115,39	125,65	136,35	147,51	159,16	171,30	183,95
9	105,46	115,29	125,54	136,24	147,41	159,05	171,19	183,84
2	105,36	115,18	125,44	136,14	147,30	158,94	171,08	183,73
6	105,25	115,07	125,33	136,03	147,19	158,84	170,98	183,63
19	105,14	114,97	125,22	135,92	147,09	158,73	170,87	183,52
12	105 ,03	114,86	125,12	135,82	1 46,9 8	158,62	170,76	183,41
4	104,93	114,75	125,02	135,71	146,87	158,52	170,65	183,31
7	104,82	114,65	124,90	135,60	146,77	158,41	170,55	183,20
9	104,71	114,54	124,79	135,49	146,66	158,30	170,44	183,09
1	104,60	114,43	124,69	135,39	146,55	158,19	170,33	182,98
4	104,50	114,32	124,58	135,2 8	146,44	158,09	170,22	182,88
6	104,39	114,21	124,47	135,17	146,33	157,98	170,12	182,77
9	104,28	114,11	124,36	135,06	146,23	157,87	170,01	182,66
1	104,17	114,00	124,25	134,96	146,12	157,76	169,90	182,55
8	104,07	113,89	124,15	134,85	146,01	157,65	169,79	182,44
6	103,96	113,78	124,04	134,74	145,90	157,55	169,69	182,34
8	103,85	113,68	123,93	134,63	145,80	157,44	169,58	182,23
9	103,74	113,57	123,82	134,52	145,69	157,33	169,47	182,12
1	103,63	113,46	128,71	134,42	145,58	157,22	169,36	182,01
3 ·	103,53	113,35	123,61	134,31	145,47	157,11	169,25	181,90
5	103,42	113,24	123,50	134,20	145,36	157,01	169,14	181,80
6	103,31	113,13	123,39	134,09	145,25	156,90	169,04	181,69
8	103,20	113,03	123,28	133,98	145,15	156,79	168,93	181,58
Ю	103,09	112,92	123,17	133,87	145,04	156,6 8	168,82	181,47
'1	102,98	112,81	123,06	133,77	144,93	156,57	168,71	181,36
3	102,88	112,70	122,96	133,66	144,82	156,46	168,60	181,25
i4	102,77	112,59	122,85	133,55	144,71	156,36	168,49	181,15
15	102,66	112,48	122,74	133,44	144,60	156,25	168,39	181,04
16	102,55	112,37	122,63	133,33	144,49	156,14	168,28	180,93
?7	102,44	112,27	122,52	133,22	144,39	156,03	168,17	180,82
18	102,83	112,16	122,41	183,11	144,28	155,92	168,06	180,71

mentrier. Der Gifenenlinder fe : Die Giber und Genken benfell e der einemaßis wirteibeilt, so daß n - Indiamparater ingege Correction I mittamment Inde ber äußeren ! : mit bieftwittert firm, die Fiolin transchaft bei einer aftiemperatur i - 1 innerhalt 2 Sturdin auf nur 22 au in Mefultate fint fer, bifriedigend, i - in mitten empfehler - Das Rühlwaf a augeben, ben erfernen Enlinder m " in wieden, fo bag man fich mit ei mark. Um biefes zu vermeid 1 5.472 & ichweren Platinarlinder gemat on, warme des Platins amifden (bund 120 Daraus ergeben fich folgende Werther

 $\frac{dQ}{dt}$ bei t^n ist innerhalb to $\frac{dQ}{dt}$ bei t^n ist innerhalb to $\frac{dQ}{dt}$ worans sich ergiebt:

$$377, \gamma_{10} = 0.0437, \gamma_{1200} = 0.0461$$

De Platins ergab sich mit Hülfe dieser We im imas niedriger sein, da die specifische Wä-Ommelzrunttes offenbar rascher wächst.

2012 erhaltenen Angaben stimmen zwar gut, 2013 25ch wohl nicht immer den Kosten (26,50) 3 den Eisenenlindern.

men von Biolle!) schmilzt Palladium bei 150 Latine von 36,3 W. G. Die mittlere specif

t

$$0.0 = 0.0632$$
 $900 = 0.0672$
 $0.0 = 0.0632$
 $1000 = 0.0682$
 $0.0 = 0.0632$
 $1200 = 0.0702$
 0.0692
 0.0692

1 liefert den Apparat mit fünf Eisencylindern, 1 Mart. — *) Tingl. 1879, 232, 432; 233, 139. 1 Compt. rend. 87, 981. entsprechend der Formel 0.0582 + 0.00001 t; die wahre specifische Wärme ist = 0.0582 + 0.00002 t, somit bei $0^{\circ} = 0.0582$, bei $1000^{\circ} = 0.0782$. Des hohen Preises wegen wird sich aber Palladium kaum zu solchen Versuchen eignen.

Es dürfte sich noch fragen, wie weit bei diesen calorimetrischen Bestim-

mungen die specifische Wärme des Wassers zu berücksichtigen ist.

- Bekanntlich leitete Regnault aus seinen Untersuchungen folgenden Ausdruck für die specifische Wärme des Wassers bei to her:

$$c_t = 1 + 0,00004t + 0,0000009t^2$$
.

Rach dieser Formel ist die Aenderung mit der Temperatur so klein, daß man sie bei den gewöhnlichen Untersuchungen über specifische Wärme vernachlässigen darf.

Pfaundler, Hirn u. A. fanden dagegen wesentlich höhere Zahlen, Jamin und Amaury die Formel: $c_t=1+0,0011\,t+0,000\,0012\,t^2$. Und den umfassenden Versuchen von Henrichsen 1) ergiebt sich nun die wahre Wärmecapacität des Wassers bei t^0 :

$$c_t = 1 + 0,000 3156 t + 0,000,004 045 t^2$$
.

Die specifische Wärme des Wassers ist demnach bei $10^{\circ} = 1,0034$ und bei $20^{\circ} = 1,0079$. Nach den neuesten Versuchen von Baumgartner²) ist $c_t = 1 + 0,000307t$, für 10° also 1,00307, für 20° 1,00614, so daß elso die Wärmecapacität des Wassers nahezu constant ist.

Für 100° ist die specifische Wärme des Wassers nach Regnault = 1,013, 100h Jamin = 1,122, nach Stamo = 1,125, nach Münchhausen = 1,030, 100h nach Henrichsen = 1,071, nach Baumgartner 1,0307.

Die verschiedene specifische Wärme des Wassers ist daher wohl nur bei wissenschaftlich genauen Temperaturbestimmungen zu berücksichtigen.

Buverlässige Apparate zur Bestimmung hoher Temperaturen sind dems nach nur das Luftpyrometer, das Siemens'sche elektrische Pyrometer und das Calorimeter mit Eisens oder Platincylinder. Ersteres ist nur für wohl einsgerichtete Laboratorien geeignet, muß aber auch ferner als Normalwärmes messer bezeichnet werden, das elektrische Pyrometer ist leider theuer und etwas schwierig zu handhaben, sonst aber recht gut, das zuletzt beschriebene kleine Calorimeter ist dagegen billig, leicht zu handhaben und zuverlässig, wenn auch sür längere Versuchsreihen nicht so bequem als das elektrische Pyrometer.

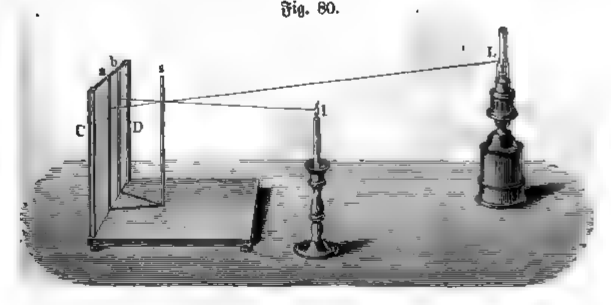
¹⁾ Ann. Phys. 8, 83. — 2) Das. 8, 652.

time versucht hatte das Licht der Sonne " gerria!) an, daß man bie Stärke eines beiten bestimmen fonne, die man auf tird gu machen. Lampabine?) stellte ... Bavierblätter hinter einander auf, bis 2 131, ein Berfahren, auf welches bann miiche Batent Mr. 1865 erhalten hat. · ::: geichwärzte Röbren ale und ed, Anslinse, bei a und a aber durch einen . Die 6 bis 8 mm weites Loch mit dünnem . 2.32st war. Jede der Röhren wurde auf wenden Lichtquellen gerichtet, worauf man - Sebeden der Glastinsen den Lichteindruck Die Lichtstärken verhielten sich ar: radite. I. Brate der nicht bedeckten Glasflächen. 🐹 Berfahren von Potter 4) und das Lucimeter Diefer Lichtmeffer von Bouguer wurde matt), daß die (Blafer bei b und d fort-: Kärkere Lichtquelle gerichtete Rohr aber erlängert werden fonnte, bis die Flecke bei . i i:: erleuchtet waren: die Lichtstärken ver-🛼 Quadrat der Rohrlängen.

. ... von die Entfernung zu bestimmen, aus

Imstand, daß ein von zwei Flammen beextrit, die nicht gleich tief sind, wenn die
ich die Schatten auffangende Wand nicht
ig. 80, eine weiße Wand, vor welcher in
extricte dinne und runde Eisenstab s steht,
extrict. Die beiden Lichte werden so gestellt,

Lumière (Paris 1700). — 2) Beiträge zur 134. — 3) Essai d'optique (Paris 1729). — 111. 284. — 5) Dingl. 1867, 185, 110. — 112. N., Bd. 3, S. *887. — 7) Hist. de l'Acad. 113. Augsburg 1760). **Leich** tief find, b. h. bis der Schatten b vom Lichte L so start erleuchtet wird,



is der Schatten a vom Lichte l. Man beobachtet gewöhnlich in möglichst senker Richtung auf die Wand CD von der Seite blickend, auf welcher sich die ichte besinden, ob dies der Fall ist. Etwas genauer erkennt man aber nach dem derschlage von Pernot 1) die vollkommen gleiche Tiese der Schatten, wenn man de Wand CD aus durchscheinendem weißen Papier macht, sich hinter dieselbe bellt, und mit Hilse eines Lichtes, das man nähert und entsernt, beobachtet, ob eide Schatten ganz gleichzeitig verschwinden beim Entsernen, und wieder sichtbar der beim Nähern des Lichtes. Bezeichnet man nun die Entsernungen der Ichtenellen l und L vom Schirm mit e und E, so verhalten sich die Lichtschen i und J, da die Intensität des Lichtes im umgekehrten Berhältniß des Indorats der Entsernung abnimmt 2), $i:J=e^2:E^2$, folglich J=i $\frac{E^2}{e^2}$.

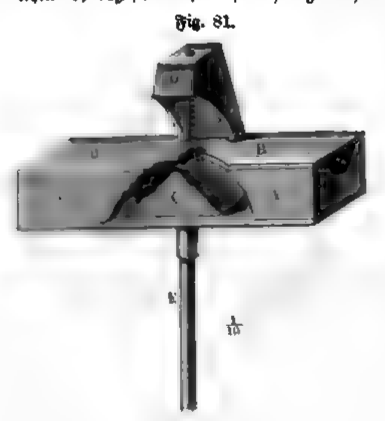
Daffelbe Berfahren wurde dann von Rumford 3) und von Fox4) etwas igeandert, ohne es jedoch zu verbessern. Da es minder scharfe Angaben zuläßt, is das Photometer von Bunsen, so wird es nur noch wenig angewendet.

Leslie 5) versuchte sein Differentialthermometer als Photometer zu benuten; itchie 6) verbesserte dieses Bersahren, ohne jedoch brauchbare Resultate erzielen können, da eben Licht und Wärme nicht proportional sind, wie bereits S. 46 zeigt wurde.

Ritchie?) stellt in den Kasten AB (Fig. 81 a. s. S.) ein rechtwinkliges tzernes Prisma C so auf, daß die Kante, in der sich die Sciten unter einem hten Winkel schneiden, horizontal und zur Längsrichtung des Kastens senkscht liegt. Gerade über der Prismentante ist in der oberen Wand des Kastens D

¹⁾ Dingl. 1851, 119, 156. — 2) Poggendorff 150, 551. — 3) Gren's neues menal d. Phys. 2, *15. — 9 Dingl. 1831, 40, *340. — 5) Kurze Rachrichten von trsuchen; übers. von Brandes (Leipzig 1823), S. 66. — 6) Phil. trans. 1825, 41. — 7) Dingl. 1831, 40, 51.

in Boch angebracht, von dem and man gleichzeitig beibe, mit weißem '
morizogene Gertenflachen des Prismas sieht. Die zu vergleichenben Fle teben 10, daß jie durch die feitlich angebrachten halbkreisförmigen Deffi



hindurch das Prisma icheinen. Man rudt an horizontalen Brette b ber Flammen fo lange, beiben Klächen von C die Deffnung bei D zeitig bejeben, gang gle erleuchtet ericheinen. Inftrument fann auf hohen Grab von Gen nicht Anspruch madje mentlich werben Täufe leicht baburch veranlai bie zu vergleichenben men häufig verichieber bung zeigen, mas at ben beiben Flächen fichtbar wir

eine scharfe Bergleichung febr erschwert, ein Uebelftand, ber auch durch d

befferung diefes Apparates von Poppe 1) nicht gehoben wirb 2).

Enfe") glaubt als Maßstab der Leuchtkraft des Leuchtgases die Gri Vierdichtung beim Mischen mit Chlorgas empfehlen zu können, Sommert das specifiche Gewicht. Lippowis ") will die Lichtstärke durch die Gri pupitte des menschlichen Auges messen, Wright 6) dieselbe aus der Bertung eines weißen steckes durch ein übergeschobenes Rohr ableiten. Säm Bachthage und undrauchdar. Ebenso wenig scheint die setzt das Radi brunchbare Achaltate zu liesern?). Erdmann meint, die Leuchtkraft eines bis proportional der Lustmenge, die ersorderlich ist, die Leuchtkraft zu verzeitzuchung und Echilling) zeigten bereits, daß dieses nicht der F

Bued in bermendet zu Lichtmessungen für photographische Zwe amuletinebung bes Gilberpapiers, Bogel 11) zu gleichem Zwed chre fanglet. Berlatten, bie une für ben angegebenen Zwed brauchbar sind.

bachternheit Bang besonders schwierig ist die Beschaffung einer glichtmanntgen Lubieindeit. Bis jeht werden noch fast durchweg Kerzi bachten Gtenen, khaltenth und Wachs angewendet. Diese Stoffe sin

^{** 1} mgl towe, tat. *429. — *) Bergl, baj. 1873, 207, 487. — *) 1 at., 5 t tav tout, tat. *429. — *) Journ. f. Gasbel. 1876, 123. — *) Pt ttt (i3. 345. -- *) Kingt. 1869, 192, 77. — *) Dingl. 1875, 216 tout, 330, 347. — *) Tingl. 1868, 169, 136. — *) Gasbeleuchtung, S. 2 to 1 mgl. 1864, 166, 1868, 188, 226.

ne bestimmten chemischen Verbindungen, sondern Gemische, so daß es kaum iglich ist, daß die Kerzen immer dieselbe Zusammensetzung und damit auch selbe Leuchtkraft haben. Zu dieser durch die wechselnde Zusammensetzung ingten Ungleichheit der Flamme kommt aber noch die größere Fehlerquelle zu, welche von der ungleich raschen Verbrennung herrührt und durch die schaffenheit des Kerzenmaterials selbst, namentlich aber durch den Docht ingt wird. Steht dieser in einem richtigen Verhältniß zur Dicke und zum hmelzpunkt der Kerze, so bildet sich bekanntlich eine Vertiesung, aus welcher in der Mitte stehende Docht das geschmolzene Kerzenmaterial aufsaugt und gast. Ist er zu dick, so wird die Flamme zu breit, der Rand schmilzt zu ch ab, die Kerze tropft und giebt meist kein ruhiges Licht. Ist der Docht er zu dinn, so wird der Brennstoff zu langsam aufgesogen, dadurch aber der rgasungsraum und damit auch die Flamme verkleinert, so daß auch jetzt eber kein gleichmäßiges Licht zu erzielen ist.

Ueber den Einfluß der Dicke des Dochtes liegen umfassende Versuche von ver Commission des Vèreins von Gas- und Wasserfachmännern Deutschlands r¹), welche für Paraffinkerzen, von denen 12 auf 1 kg gehen, bei einer 6= biskündigen Brennzeit im Durchschnitt von fünf Versuchen folgende Zahlen gaben:

Zahl der Dochtfäden	Stündlicher Verbrauch in Grammen	Flammenhöhe in Millimetern		
18	5,98 bis 6,50	39,8 bis 45,8		
21	6,88 , 7,10	44,6 ', 50,9		
24	7,46 , 7,85	48,3 " 51,2		
27	7,72 , 8,40	51,9 , 59,0		
3 0	7,86 , 8,70	53,0 " 60,3		
33 .	8,19 , 8,90	55,0 " 63,0		
36	8,42 " 8,78	55,4 " 62,5		
•	1			

Das Endergebniß der Versuche war folgendes Verhältniß der Münchener dermalstearinkerzen, im Vergleich mit 24 fädigen Paraffinkerzen (12 = 1 kg):

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1871, 526, 556.

•	Mün h ener Stearin	Paraffii
Stündlicher Materialverbrauch	•	
Durchschnitt sämmtlicher Beobachtungen	10,92 g	7,708
Größte Abweichung ber Einzeldurchschnitte +	1,28 "	0,192
	0,79 "	0,242
" " " Einzelbeobachtungen +	3,08 "	0,592
•• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	1,07 "	0,648
Flammenhöhe		
Durchschnitt sämmtlicher Beobachtungen	60,8 mm	51,2 m
Größte Abweichung der Einzeldurchschnitte +	6,6 "	3,8 ,
—	8,0 "	2,7 ,
" " " Ginzelbeobachtungen +	7,2 "	9,8 "
—	12,8 "	8,2 "
	•	

Das Paraffin stellte sich somit am günstigsten, während nach and Bersuchen Wallrath und Wachs weniger gleichmäßig sind (vergl. spi Leistung der Leuchtstoffe). Der Verein stellte daher folgende Bedingw für die deutsche Normalterze fest:

Die Photometerkerze soll einen Durchmesser von 20 mm erhalten, ge cylindrisch und so lang sein, daß 12 Kerzen 1 kg wiegen. Die Dochte sin möglichster Gleichsörmigkeit aus 24 baumwollenen Fäden geflochten sein trocken für jeden laufenden Meter 668 mg wiegen; sie sind durch einen gelegten rothen Faden von anderen Dochten abzuzeichnen. Das Kerzenmat soll möglichst reines Paraffin sein und von einem nicht unter 55° liege: Erstarrungspunkt. —

In München gilt noch als Einheit die eben erwähnte Stearinkerze, waus einem Stearin mit 76 bis 76,6 Proc. Kohlenstoff angefertigt sein Dieselbe verzehrt nach Schilling²) in der Stunde im Durchschnitk 10 Stearin bei 52 mm Flammenhöhe.

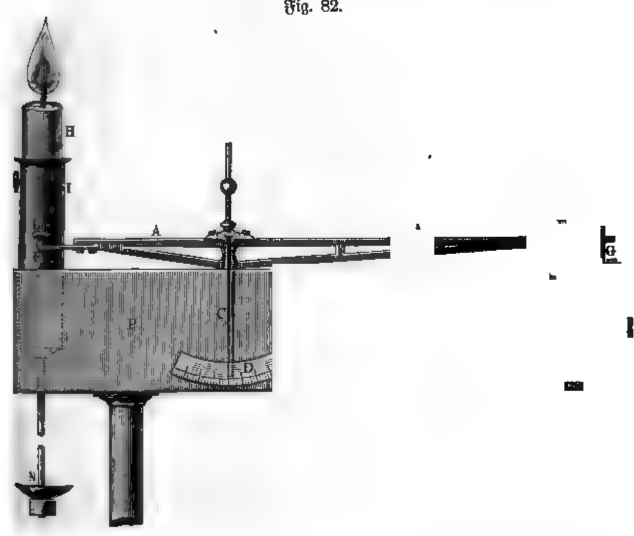
Die englische Wallrathkerze hat einen aus 3 Strängen mit je 17 Figeslochtenen Docht; sie soll stündlich 120 Grains (7,78 g) Wallrath verzek wobei sie eine Flammenhöhe von 45 mm hat. Bei Messungen von Leucht slammen wird dieses in dem Argandbrenner Fig. 105, S. 92, verbrannt zwar stündlich 142 Liter.

Verglichen mit der französischen Normalflamme (S. 73) ergaben sich : den Versuchen von Schilling folgende Verhältnißzahlen:

¹⁾ Dingl. 1872, 206, 329; vergl. 1861, 160, 267; 1870, 198, 497. — 2) 30 f. Gasbeleucht. 1877, 190.

Pariser Lampe	Englische Wallrathlerze	Bereins- Paraffinterze	Münchener Stearinterze	
1,000	7,435	7,607	6,743	
0,184	1,000	1,023	0,907	
0,132	0,977	1,000	0,887	
0,148	1,102	1,128	1,000	

Wolfsberger 1) hat einen Apparat construirt, mit dem man die Größe der Flamme bequem messen kann; für gewöhnlich bedient man sich hierzu eines hinter der Flamme aufgestellten Maßstabes, oder aber eines gebogenen Drahtes



von entsprechender Länge (S. 70). Bei gleicher Flammenhöhe ist die Lichtfarte der verschiedenen Kerzen übrigens immer noch keineswegs völlig gleich.

Um den Brennstoffverbrauch einer Kerzenslamme zu bestimmen, bedient man sich einer gewöhnlichen Wage ober der Kerzenwage von Keates?). Die Rormasterze H (Fig. 82) wird mittels der Stellschraube K in den Halter I

¹⁾ Dingl. 1871, 200, *102. — 2) Schilling: Gasbeleuchtung, S. 209.

befestigt, welcher mittels ber Stahlarme L auf ber Schneide F bes ungleiche armigen Wagebalkens A ruht, bessen langer Arm mit einer Arretirung G versehen ist. Das Ganze ist auf einem Ende des Photometerarmes P besesigt. Wan bringt nun die Kerze in ihre richtige Höhe, zündet sie an und wartet bis ihre Flamme normal ist. Ist dieses erreicht, so schiebt man das Gewicht E auf dem langen Arm des Balkens langsam der Mitte zu, so daß der kurze Am das llebergewicht bekommt und der Zeiger C nach rechts ausschlägt. Mit dem weiteren Breunen der Kerze wird dieselbe wieder leichter, der kurze Arm sett sich und der Zeiger rückt regelmäßig dem Nullpunkt der Scala D entgegen. Sobald dieses erreicht ist, beginnt die Rechnung für den Verbrauch der Kerzenstamme. Sind die photometrischen Beobachtungen beendigt, so wird die Kerzenstamme gelöscht, und auch dieser Augenblick wieder angemerkt, dann soviel Gewickt in die Schale N eingelegt, daß der Zeiger wieder auf Null einsteht. Das Gewickt entspricht dem Kerzenmaterial, welches während der angemerkten Zeit verbraumtikt.

Dem gleichen Zweck dient das Kerzenaräometer von S. Elster 1). In einem mit Wasser gefüllten Glaschlinder befindet sich ein Blechschwimmer, der eine dünne Messingstange und auf dieser eine Schale trägt, auf welcher die Kerzein einer Tülle befestigt ist. An der Schale ist seitlich ein Zeiger befestigt, welche auf einer daneben stehenden senkrechten Scala spielt, an welcher man 10 mg mit deutlich ablesen kann. Beim Beginn des Versuchs beschwert man den Kelen derart, daß der Schwimmer unter den Rullpunkt der Scala hinuntergeht. Die Beobachtung beginnt, sobald der Zeiger den Rullpunkt wieder erreicht het.

In Frankreich ist auf Vorschlag von Dumas und Regnault (s. 60) als Lichteinheit die Flamme einer mit Küböl gespeisten Carcel'schen Empe (Fig. 83) angenommen, deren Größenverhältnisse folgendermaßen festgestells sind 2):

Aeußerer Durchmesser des Dochtrohres		
Innerer " " "	•	. 17,0
Höhe des Glascylinders	•	200.0
Entfernung der Berengung des Cylinders vom Fuße deffelben		
Aeußerer Durchmeffer des Cylinders unterhalb der Verengung	•	47.0
Mittlere Dicke des Glases	•	. 34,0
mattiere Diae des Glases	•	. 2,0

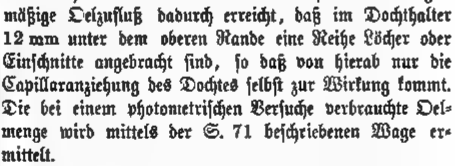
Der aus 75 Fäden geflochtene Docht soll trocken verwendet werden und für Centimeter Länge 3,6 g wiegen. Zum Gebrauch setzt man einen neuen Dein, füllt die Lampe mit Del bis zur Gallerie hinauf, pumpt das Del auf uzündet die Lampe au. Der Docht wird 10 mm herausgeschroben, der Cylinder so aufgesetzt, daß die Verengung desselben 7 mm höher steht als der Docht worauf dieser so eingeschraubt wird, daß jede Stunde genau 42 g Del verbrank werden, was meist mittels einer selbstthätigen Wage (Fig. 91, S. 79) geschieht

Reates 3) verwirft diese Anwendung von gereinigtem Rüböl zur Licht

¹⁾ Dingl. 1870, **198**, *493. — 2) Journ. f. Gasb. 1877, 190. — 3) Dingl. 1869, **194**, *213.

ucheit, indem er mit Recht die ungleichmäßige Beschaffenheit dieses Deles beworhebt. Nach seinen Bersuchen ist hierzu nur Wallrathöl von 0,88 spec. Gew. berwenden. Bei der von ihm verwendeten Moderateurlampe wird ber regel-

Fig. 88.



Sogerton 1) verwendet eine Rerosinöllampe, läßt aber nicht die volle Flamme, sondern nur den Theil dersselben auf das Photometer fallen, welcher durch das 12 mm im Durchmesser haltende runde Loch einer dunkeln Scheibe hindurchgeht. Delverbrauch und Flammenhöhe sollen dann von nur sehr geringem Sinfluß auf die Wessungen sein.

Mehrsach hat man versucht, zur Herstellung der Lichteinheit eine Leuchtgasslamme zu verwenden; meist sind Einlochbrenner (S. 92), zuweilen aber auch Argandbrenner verwendet. Methven?) gebraucht als Lichteinheit einen Theil der leuchtenden Flamme desselben Gases, welches zu untersuchen ist, indem er von einer 3 Zoll (76 mm) hohen Flamme eines Argandbrenners den oberen und unteren Theil abblendet und als Normalflamme nur den Theil nimmt, welcher durch einen Spalt von 1 Zoll (25,4 mm) Länge und 1/4 Zoll (6,3 mm) Breite hindurchgeht. Er behauptet, daß die durch diesen Spalt fallende Lichtmenge genau zwei englischen Wallrathkerzen entspreche, gleichviel, ob das verbrannte Gas 15 oder 35 Kerzenstärke habe, eine Angabe, welche jedensalls zweiselhaft ist.

Blochmann 3) schlug vor, zur Herstellung ber Lichtseinheit Wasserstoff zu verwenden, welcher durch eine bestimmte Menge Benzol leuchtend gemacht ist.

Harcourt*) will in ähnlicher Weise ein Gemisch von atmosphärischer Luft und Pentan verwenden. Letzteres wird aus dem amerikanischen Erdöl durch fractionirte Destillation bei 50° als eine Flüssigkeit von 0,6298 bis 0,63 spec. Gew. und 37 Dampsdichte (H=1) gewonnen, die nur wenig Geran enthält. Man mischt eine bestimmte

Menge hiervon mit einer gemessenen Menge Luft, in welcher die flüchtige Flüssigs bit rasch und vollständig verdampft und läßt dieses Gemenge aus einem Brenner 1011 bestimmter Weite unter bestimmten Drucks und Temperaturverhältnissen

[&]quot;) Dingl. 1878, 229, *48. — °) Зонги. ј. Sašb. 1879, 42, 690. — °) Dingl. 1863, 169, 136. — °) Chem. News 36, 103.

ausströmen, so daß innerhalb einer gewissen Zeit ein bestimmter & verbrennt und dadurch eine völlig ruhige Flamme von bestimmter & steht. Die Luft wird in einem durch Wasser abgesperrten Gasometer al und das Pentan als Flüssigkeit durch eine mit Hahn versehene Trrichtung hineingebracht. Die mit der Temperatur wechselnde geringe Whstähigkeit des Wassers für Pentan verursacht keine in Betracht werschieber, wie Harcourt durch besondere Bersuche zeigt. Sbenso erwinderschiedenen Temperatur und Druckverhältnissen das Gemenge als kommenes Gas, welches keine Condensation erleidet, wenn man es t Temperatur von 40 und einem Druck von 1,2 Atmosphären aussetzt.

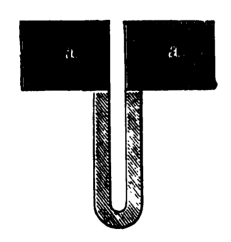
Folgendes sind die Zahlenwerthe, durch welche die neue Lichteinheit ist: 600 Bol. Luft werden mit dem Dampfe von 1 Bol. flüssigen Pensprechend 210 Bol. Dampf bei 15,6°) gesättigt; der Durchmesser des m Brenners ist ½ Zoll engl. (6,3 mm), die Temperatur 15,6°, der Druengl. (762 mm); der Verbrauch beträgt in der Stunde ½ Cubiksuß (14 des Gemenges. Die dadurch erzeugte Lichtintensität entspricht der ir durch Parlamentsacte festgestellten Wallrathkerze (S. 70).

Wartha¹) macht den Vorschlag, Aetherdampf, der aus einem in Wasser stehenden schmiedeisernen Gefäße entwickelt wird, zu verbren 3 bis 4 mm Wasserdruck im Brennrohr soll die Flamme eines Schniruhig brennen und schön leuchten; nähere Mittheilungen darüber si

Draper²) verwendet einen 10 cm langen und 250 mg schwer draht, welcher zu einer Spirale von 5 Gängen und 4 mm Durchmesser; gewunden ist. Der Rest des Drahtes wird parallel zur Achse di umgebogen und endet mit einem Haken, an welchem das Ganze in de des aus einer 1 mm weiten Deffnung tretenden Wasserstoffgases so wird, daß der Draht den Brenner nahezu berührt. Ob hierdurch n gleichmäßiges Licht erhalten wird, ist zweiselhaft.

Zuverlässiger ist jedenfalls die Lichteinheit von Schwendler 3), 1 bereits im Jahre 1859 von Zöllner gemachten Vorschlag einen durch

Fig. 84.



glühend gemachten Platindraht zu verwend Zur Erzielung eines gleichmäßigen Glühlichte Schwendler das Platinstück aus einem I wie es Fig. 84 in natürlicher Größe ze Lappen a bilden alsdann die Elektroden zu Leitungsdrähten und dem U=förmigen ! welches als Lichtquelle dienen soll. Die! wird nun durch einen Strom von 6,15 We Einheiten erzeugt, den man durch einen 2 m und 36,28 mm langen, 0,0017 mm dicken un

schweren Platinstreifen leitet, bessen berechneter Widerstand 0,109 1 bei 19° gemessener Widerstand 0,143 Siemens'schen Einheiten gleie

¹⁾ Berichte d. d. chem. G. 1874, 103. — 2) Journ. f. Gast. 1872 3) Journ. Asiatic Soc. of Bengal 1879. *83.

abzuhalten, wird die Borrichtung mit einer hinten geschwärzten dünnem Glase bedeckt, die nur unbedeutende Lichtmengen zurückfält.

Die Lappen a werden mit starken Kupferbrähten verbunden, in die Leitung aber ein Galvanometer und ein Queckstberschoftat eingeschaltet, mittels bessen man leicht den Strom einige Zeit unveränderlich halten kann. Dieser Borschlag verdieut Beachtung.

Licht me f fung. Weitaus am meisten wird zur Messung ber verschiebenen Lichtquellen bas Photometer von Bunsen angewendet. Dasselbe besteht im Wesent-lichen aus einem in einen Rahmen a (Fig. 85) gespannten

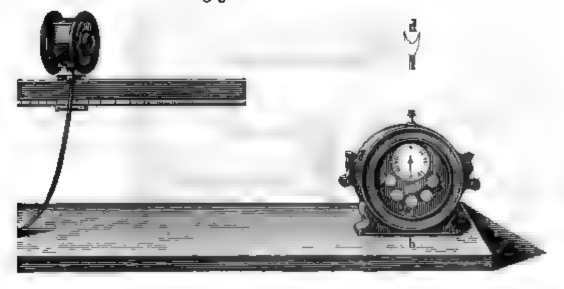
Fig. 86.



Papierschirm A, in dessen Mitte sich ein mit Wachs ober Stearin durchscheinend gemachter Fleck oder Streisen besindet. Derselbe erscheint hell auf dunkelm Grunde, wenn der Schirm auf der Rückseite stärker erleuchtet ist als von der Bordersseite, im umgekehrten Fall aber dunkel auf hellem Grunde. Der Fleck kann aber nicht gleichzeitig auf beiden Seiten des Schirmes völlig verschwinden, wie Bohn 1) gezeigt hat.

Figur 86 zeigt bas Bunfen'iche Photometer in seiner ursprünglichen Gestalt. Als Lichteinheit diente eine in einem geschwärzten Blechkasten e befindliche Flamme einer Lampe. Die äußere Deffnung des Auszugsrohres d ist burch einen

n verschlossen mit dem Heinen Stearinfled in der Mitte. Um mit



µ. 1859, 154, *15.

biefer Borrichtung die Starfe einer Lichtquelte, 3. 23. Gasflamme, zu bestiermittelt man zuerst ben Abstand I, in welchem man die Flamme der B



ferze und bann hiftand L, in welche die Gasflamme kung, dannt de verschwindet. Distarte J ist a $J = i \frac{L^2}{l^2}$, wen Lichtstarte der Kerze bezeichnet.

Desaga miberg führt duser messer in ber For welche Fig. >7 (s versinnlicht.

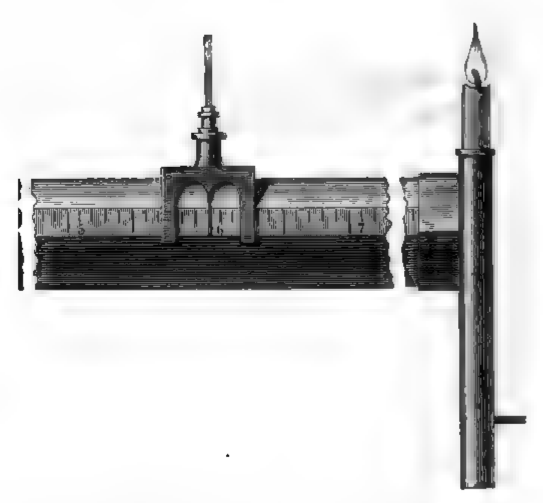
Un bem eint einer horizontal getheilten Edi die Mormalferge bem anderen E felben ift die El angebracht, berei fraft mit der i malferze verglie ben foll. eingetheilten G ein chlindrifd hanfe verichiebb freisformige 9 volltommen sichtig ist, wal ber vorderen W Papier mit be fted angebracht ber Mitte bes befindet fich ei Gaebrenner, Leuchtgae emen didwandu idutichlauch mird.

Nach der linten Geite fin tann biefes Gehaufe nur bis gu einer bei Gronze geschoben werben, indem ber Schueber, welcher das Gehause tragt

Schiene angebrachten Hervorragung anstößt. Dreht man das Geres sich an dieser Stelle besindet, aus der in der Figur dargestellten 3° herum, so daß das gesettete Papier der Normalkerze zugekehrt t der Abstand der Kerze von dem Papierschirm 20 cm. Bei dieser i der Schiene nun wird der Zusluß des Sases zum Brenner im Gehäuses so geregelt, daß der Fettsled auf dem Papierblatt aufzu sein.

erreicht, so wird das Gehäuse wieder um 180° gedreht, so daß um der Flamme d zugekehrt ist und dann der Schieder mit dem veit nach rechts geschoben, dis der Fettsted auf dem Papier abersar wird. Die Scala ist derart eingerichtet, daß man unmittelbar nablesen kann.

in der Nähe befindlichen Flammen die Beobachtung erschweren, arat folgende Berbesserung erhalten: In der oberen Hälfte der verschlossenen Allawand des chlindrischen Gehäuses ist eine etwa Fig. 89.



cunde Deffnung und hinter biefer ein Spiegel im Winkel von 45° Durch biefe Borrichtung kann bie innere Seite bes Papierschirms und ohne bag bie Flammen belästigen, beobachtet werden.

gleichenden Bersuchen barf entweder nur die innere ober nur die bes Bapiers beobachtet werden.

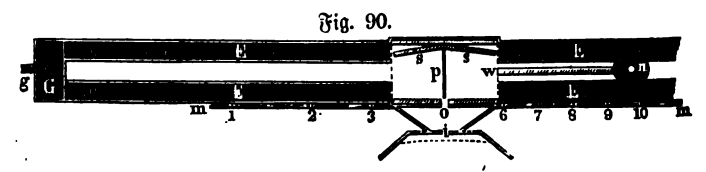
er Papierschirm von beiden Seiten gleich ftart beleuchtet, so wird merkbar; wenn man baber ein folches Papierblatt zwischen zwei

Lichtquellen so stellt, daß der Fleck fast ganz verschwindet, so entspricht dies Stelle dem Punkte gleicher Lichtstärke, deren Berhältniß durch die Abstände de Lichtquellen gegeben ist.

Eine diesbezügliche, sehr einfache Vorrichtung zeigt Fig. 88 (a. S. 76) Der als Lichteinheit dienenden Normalflamme a steht die zu messende Lichtquelle gegenüber, der Schirm s wird so lange hin- und hergeschoben, bis der Fleck saganz verschwindet. Die Lichtstärfen verhalten sich dann umgekehrt wie die Duadrate der Entsernungen vom Schirm; meist ist jedoch auch hier die Theilund der Schiene so gewählt, daß man die Lichtstärfen unmittelbar ablesen kann.

Eine etwas bequemere Einrichtung dieses Apparates zeigt Fig. 89 (a. v. Sung der vieredigen, etwa 3 m langen Holzstange ist ein Sattel mit der Papscheibe verschiebbar, dessen Zunge sich über der Theilung der Stange best Die Blechhülse trägt die Normalkerze, welche in der Hülse durch den Fechieber in der richtigen Höhe festgestellt wird, während die Hülse links untersuchenden Lichtquell trägt.

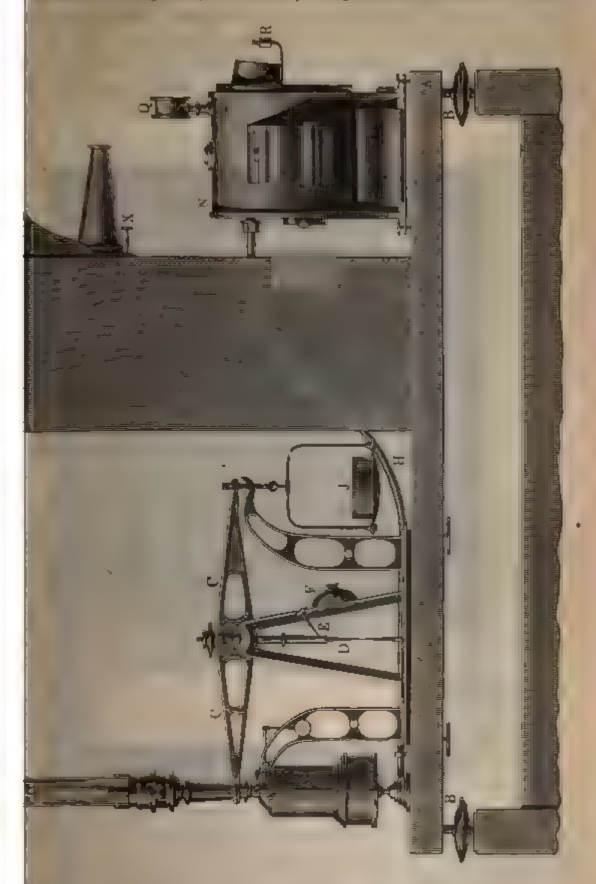
Verfasser besitzt einen von Apel bezogenen Apparat, der, wie die Draufstig. 90 (1/5) zeigt, aus zwei, auf Füßen ruhenden Eisenschienen E besteht, welchen der in einen schwarzen an beiden Seiten offenen Blechkasten besetzt



Papierschirm p gleichzeitig mit der 25 cm entfernten Normalkerze, welche in ber durch den Stab w mit dem Blechkasten verbundenen Hülse n steckt, verschiebbet ist. Wie der Durchschnitt des Blechkastens zeigt, ist zu beiden Seiten des Papier schirmes ein Spiegel s aufgestellt, so daß man durch die beiden runden Deffnungen i und o in den Spiegeln gleichzeitig beide Seiten des Schirmes beobachten tame Ein unter dem Blechkasten angebrachter Zeiger giebt auf der Holzschiene m direct die Lichtstärken der auf der Platte G aufgestellten Flamme an. Für die Untersuchung von Leuchtgas ist ein Zuführungsrohr y mit Regulirhahn angebracht Selbstverständlich hat man bei allen Leuchtgasuntersuchungen mittels entsprechen der Regulatoren, welche später ausführlich besprochen werden, für constanten Druck zu forgen, auch zu berücksichtigen, daß die Leuchtkraft des Gases wesentlich mit von der Beschaffenheit der Brenner (s. diese) abhängt. Arbeitet man unter Abschluß des Tageslichtes in einem mattgrau angestrichenen Zimmer, fe sind weitere Schutzvorrichtungen überflüssig. Sind Wände und Decken weiß so werden hinter beiden Flammen dunkle Schirme aufgestellt; wollte man aber bei Tageslicht arbeiten, so milgte der Apparat mit einem Kasten umgeben Minder handlich scheint mir die Form dieses Apparates zu sein welche von Schickert ausgeführt wird, und welche Bothe 1) als Tangenten photometer beschreibt.

¹⁾ Dingl. 1867, 186, 451; vergl. Journ. f. Gasb. 1869, S. 288.

ncantt beteuchtet die zwei Halften eines durchscheinenden Schirmes, ans einer matten Glastafel oder einer Schicht Starkemehl zwischen splatten, einseitig burch die beiden zu vergleichenden flammen. Sind



gren gleich beleuchtet, so ergiebt sich die Leuchtkraft wie bet Ritch ie aus dem Quadrat der Entjernung. Der Upparat ist von Elster')

ngl. 1870, 198, *490.

angewendet, er wird aber namentlich in Frankreich in der von Tumas Regnault') vorgeschlagenen Form gebraucht. Die Figuren 91, 92 ml zeigen die ganze Einrichtung in drei Ansichten, die Figuren 94 und 95 Z zwei vergrößerte Durchschnitte des Foucault'schen Photometers unt m Glasscheiben und einem Fernrohr T. Die gegenseitige Lage der mattgesch und über einander beweglichen Glastaseln C fann mittels Mikrometerzus verändert werden. Sie sind in dem Nohre V einzeschlossen, welches dur undnichsichtige senkrechte Zwischenwand 11' (Fig. 92) in zwei Facher ze

Big. 92.

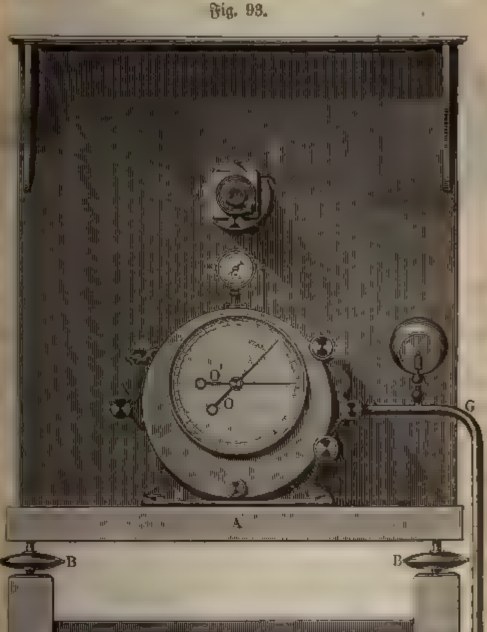


wird. Durch die mittels der Mifrometerichrande y verschielbaren Metald X konnen die beleuchteten Masschreil en geblendet werden, während die Ster Zwischenvand W durch die Schrande x gereg it werden kann.

Dem photometrischen Apparate find in dem verfinsterten Versuchs auf derselben Grundplatte A (Fig. 91) die beiden Flammen in gleicher gegennbergestellt. Die an dem einen Ende des Bulens C ber Deleui

¹⁾ Dingl. 1866, 180, *122; Bull. de la soc. d'Enc. 1878, *211.

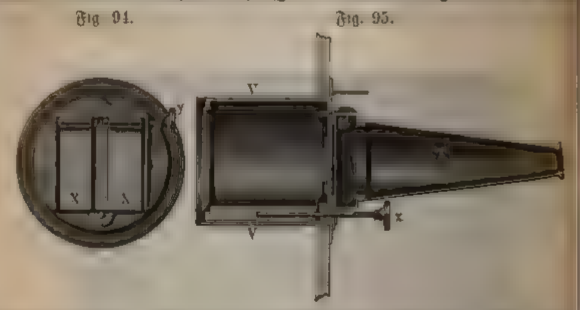
hangende Carcel'iche Lampe G (3. 73) erhalt das nothige Del mittels fate II und I, und wird burch bas Gegengewicht I auf ber anderen in Gleichgewicht gebracht, mahrend ein mit ber Bunge D in eigenthilm-Beife verbundener hammer E burch Schlage auf Die Glode F die Beinderungen angiebt. Der mit Sahn und Drudmeffer L verfehene Gas-K (Fig. 92) ist durch das Rohr M mit der Uhr N verbunden, welche bas Rohr & (Fig. 93) mit Lenchtgas gespeist wird. Die Gasuhr ift ei Zeigern verschen, und zwar beginnt ber Zeiger O feine Bewegung



ar Augenblide au, wenn die Gasburchstromung eintritt, und bewegt sich als lettere dauert, der Zeiger O' aber tann in jedem beliebigen Augeniamlich beim Beginne einer Beobachtung und am Ende berfelben, mittele men Hebels P ausgelöst und arretirt werben; gleichzeitig kommt bann Dauer bes Berfuchs in Minuten und Gecunden angebende deonoe Apparat Q in Gang und wird beim Anhalten bes Zeigers O' eben-Beder Theilstrich bes Zifferblattes ber zeitweilig mit fieder ftillgeftellt.

einem Gasometer verglichenen Uhr entspricht einem Zehntelliter. Bur bleid tung ber Zisserblätter beim Ablesen der Beobachtungszeit und des verbrzichen Gases dient der fleine Gosbrenner II, welcher wahrend ber Dauer des Sestiamit einem Metallschirm bedeckt wird.

Um nun einen photometrischen Berfuch auszuführen, gundet man tent Flammen an und unterhalt dieselben mahrend der Daner von einer hater. Stunde, indem man mahrend dieser Zeit den Gasbruck regelt und ben pas-



metrischen Apparat einstellt bis die Helligkeit beider Flammen gleich geword ist; bann wird die Carcel'sche Lanue nochmals genan tarirt. Run winittels des Hebels P der Zeiger O' der Gasuhr und der dyronometrische Apparate so lange im Gange erhalten, die Normalflamme 10 g Del verzehrt hat — letteres soll, wenn die Verdrennungleichnuchig ist, in 14 Minuten 37 Secunden stattsinden —, woraus Secunde zeiger und Zeiger O' mittels des Hebels P wieder arretirt werden. Den sgestellten Versuchen zufolge mlissen sur eine Gasslamme von contractmaßig Lichtstarte in Paris bei normalem Gasdrucke 27,5 Liter Leuchtgas währer dersellten Zeit verbrancht sein.

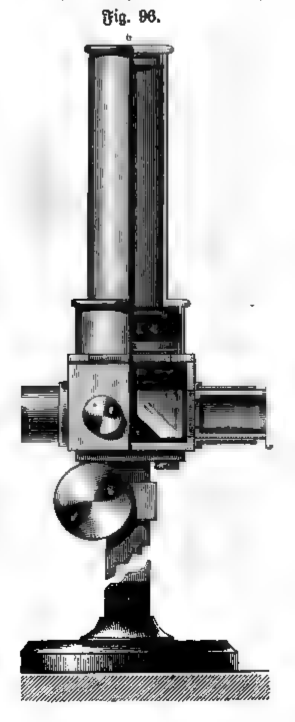
Von Ritchie nahe steht. Die Lichtstrahlenblindel werden durch zwei Bleidung au' (Fig. 96) von genau gleicher Oeffnung in das Innere des Instrument geleitet, woselbst sie auf zwei Flintglasprismen b gelangen, die so gestellt sind, da das ohne Brechung an der vorderen senkrechten Fläche eintretende Strahlenbind an der hinteren eine totale Resserven erleidet und aus der oberen horizontale Flache austritt. Die zwei hell erleuchteten Scheibehen werden nun auf ent Blendung von matt geschlissenem Glase aufgesangen, welche in einer versinstere Kammer o ruht, 30 mm im Durchmesser. Fig. 97 stellt die Glasplatte in Arsicht dar, mit den beiden Lichtschehen al und al' in ihrer Lage gegen einande

Ueber dieser sinfteren Kammer o befindet sich eine senkrechte Röhre meinem Denlare o; innerhalb berselben sind Diaphragmen von verschieden Deffnung und von verschiedenfarbigem Glase. Das ganze Inftrument ift m

^{&#}x27;) Tingl, 1858, 147, *302

Fuße versehen, der eine höhere oder niedrigere Stellung mittels der ube s gestattet. Um endlich die Prismen unter den Wintel der vollenen Zurückwerfung stellen zu können, sind äußerlich Knöpfe e angebracht, welcher eine fanfte Drehung möglich wird.

Man bringt nun die Rander ber beiden hellen Scheibchen nahe an einander, o, daß sie nicht über einander fallen. Das Inftrument fteht auf einem





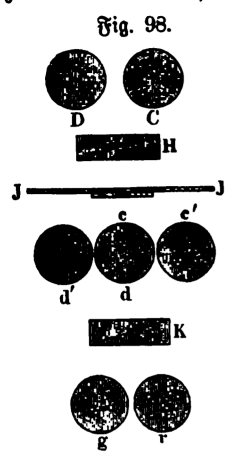
Schlitten, welcher längs eines mit einer Eintheilung versehenen Stabes verschoben werben kann, während die beiden zu vergleichenden Lichtquellen an den Enden des eingetheilten Stades in gleicher Höhe besestigt sind. Das Instrument wird nun so lange verschoben, die helligkeit der beiden Scheidigen eine gleiche ist. Es hat sich herausgestellt, daß ein gelblich grunes Ocular die vollstommenste Compensation sitr Farbensabweichungen gewährt, welche versschiedene Lichter bedingen.

Beer 1) berwandte zu Lichts messungen einen eigenthümlichen Polarisationsapparat, der dann von Rondolf 2) etwas abgeändert wurde. Babinet 3) gab einen ähnlichen Apparat an, der dann von Croofes 4) in nachfolgender Weise vervollstommnet wurde. Zur Erläuterung des Principes dieses Apparates zeigt Fig. 98 (a. f. S.) eine schematische

Umg der einzelnen Theile dieses Lichtmeffers. Es sei D eine Lichtquelle, etwa eine durch künstliches oder natürliches Licht tete Scheibe von weißem Porcellan oder von Pavier, C eine ebensolche in : Weise beleuchtete Scheibe, deren photometrische Größen mit einander verwerden sollen. H ist ein achromatisches, aus Doppelspath angesertigtes,

Poggend. 86, *78. — *) Dingl. 1852, 125, *829. — *) Dingl. 1854, 131, — 4) Dingl. 1869, 192, *895

doppelt brechendes Prisma, welches die Scheibe D in zwei in entgegengesetten Sinne polarisirte Scheiben d und d' zerlegt, und zwar so, daß die Ebene von wertical und die von d' horizontal polarisirt ist. Ebenso giebt das Prisma Lawei Bilder der Scheibe C, das horizontal polarisirte Bild c und das vertical



polarisirte c'. Die Größenverhältnisse der Scheiben D und C, und das Zerlegungsvermögen des Doppschathprismas H müssen so gewählt werden, das der vertical polarisirte Bild d und das horizontal polarisirte c einander genau decken und, wie die Fignzeigt, eine zusammengesetzte Scheibe cd bilden, welle eine Hälfte des Lichtes von D und eine Hälfte des von C ausgehenden Lichtes enthält.

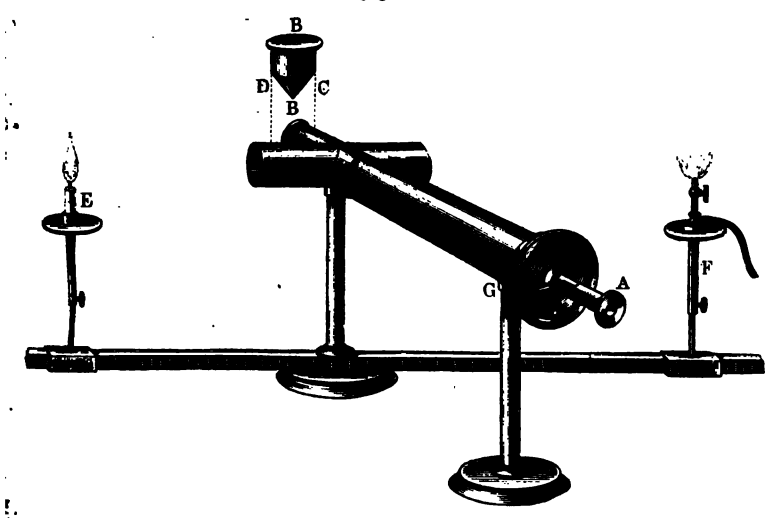
Durch Messung der Stärke des polarisites Lichtes auf der Scheibe cd ergeben sich die relative photometrischen Intensitäten von D und C.

Die Blendung J mit einer kreisförmigen Offnung in der Mitte ist gerade groß genug um chehen zu können, welche aber die seitlichen Scheiker, d' dem Auge verbirgt. Vor dieser Deffnung in Ein Gypsblättchen angebracht von solcher Dicke, daß

unter dem Einfluß polarisirten Lichtes ein rothes Bild und als Complements farbe Grün giebt. Ein dem Prisma H ganz gleiches doppelt brechendes Kalpathprisma K ist in solcher Entsernung von der Blendenöffnung angebrische die beiden Scheiben, in welche J dem Anscheine nach aufgelöst ist, von sander getrennt erscheinen, wie bei g und r. Wenn die Scheibe c d kein prissiper Lichte enthält, so sind die Bilder g, r weiß, weil sie durch zwei Stadt weißen Lichtes gebildet werden, welche in entgegengesetztem Sinne polarisirt stads aber eine Spur von polarisirtem Lichte in c und d ist, sind die beide Scheiben g, r in Complementärfarben gefärbt, und der Contrast zwischen Grün und dem Roth ist um so stärker, je mehr polarisirtes Licht c d enthälten

Die Wirkung dieser Anordnung ergiebt sich durch folgende Betrachten Nehmen wir zunächst an, die beiden Lichtquellen C und D seien einander gesteich. Sie werden durch das Prisma H jede in zwei Scheiben d, d' und hezerlegt, und da die zwei polarisirten Strahlen, aus denen c d zusammengelist, einander auch an Stärke gleich sind, so neutralistren sie sich gegenseitig bilden gewöhnliches Licht, ohne Spur von Polarisation. In diesem Falle bie beiden Lichtscheiben g, r ungefärbt. Nehmen wir nun an, die eine Kalle bie beiden Lichtscheiben g, r ungefärbt. Nehmen wir nun an, die eine Kallestelle, z. B. D, sei stärker als die andere C, dann werden die beiden Bilder d. lichtstärker sein als die beiden Bilder c, c' und der vertical polarisirte Strahl wird stärker sein als der horizontal polarisirte Strahl c. Die zusammengescheibe cd wird dann theilweise in polarisirtem Lichte erscheinen und die Webeibe cd wird dann theilweise in polarisirtem Lichte erscheinen und die Nebes freien polarisirten Lichtes wird der Lichtmenge, um welche die Interpond D größer ist als die von C, genau proportional sein. In diesem Kwird das Bild des vor der Deffnung der Blende J angebrachten Gypsspeldättchens durch das Prisma K in eine rothe und in eine grüne Scheibe zette

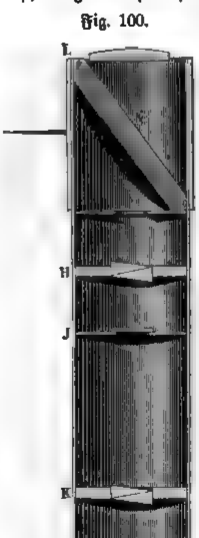
Die vollständige Zusammenstellung des Instrumentes zeigt Fig. 99. A ist web in Fig. 100 in vergrößertem Durchschnitte dargestellte Ocular, GB ein im Innern geschwärztes Wessingrohr, welches an seinem dem Ocular entgegengesetzten Fig. 99.



Leisen ist. Die schrägen Seiten DB und BC dieses Stückes sind mit einer Leisen Fläche (Papier oder polirtes Porcellan) bedeckt, so daß, wenn DC in das Lehrende B eingesteckt ist, die eine dieser beiden weißen Flächen BD durch die Lerze E und die andere BC durch die Lampe beleuchtet werden kann. Wenn nun Ler Beobachter das Ocular abnimmt, so sieht er am Rohrende B eine weiße, Lengtende, senkrecht in zwei Theile getheilte Scheibe, deren eine Hälfte von der Lenge E und die andere durch die Lampe F beleuchtet ist. Verschiebt man nun Les Kerze E auf dem Maßstabe, so kann man die Helligkeit der Hälfte DB Leisebig abändern, während die der anderen Hälfte BC unverändert bleibt.

Die Einrichtung des in Fig. 100 (a. f. S.) abgebildeten Oculars A erklärt sich mit Hilse der Fig. 98. Bei L ist eine Linse, um die von BCD (Fig. 99) kommensten Lichtstrahlen zu sammeln und das Bild an die gehörige Stellung des Rohres BG zu wersen. Bei M ist eine zweite Linse so angebracht, daß sie ein scharses Bild von den beiden Scheiben giebt, in welche J durch das Prisma K zerlegt wird. Das Arago'sche Polarimeter N besteht aus einer Schicht von dünnen Glasplatten, welche sich um die Achse des mit einem Zeiger und einem getheilten Kreise versehenen Rohres (AG, Fig. 99) drehen läßt. Mittels dieser Glasplattenstele tann man die von den beleuchteten Scheiben kommenden Strahlen im einen ster im anderen Sinne polarisiren und auf diese Weise das theilweise polarisirte Strahlenbündel cd (Fig. 98) in den neutralen Zustand überführen, so daß die Vider grungefärdt erscheinen. Dies Polarimeter wird so eingesetzt, daß es, venn der Zeiger auf O steht, auf beide Scheiben eine gleiche Wirkung aussibt.

Der Apparat wird in folgenber Weise angewendet. Nachbem die Re terze E auf einem der auf dem getheilten Stabe verschiebbaren Träger aus ist, bringt man sie auf die richtige Bobe und verschiebt sie auf eine geeignet

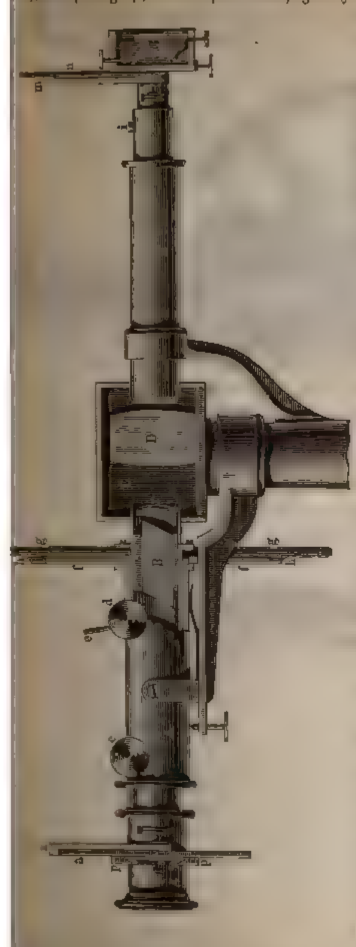


fernung, welche von ber Starte bes ju mei Lichtes F abhangt, bas auf biefelbe Beife & anberen Seite bes Bhotometers befestigt wird. ganze Apparat muß fich in einem buntlen 9 befinden ober mit Schirmen umgeben werben, tein Licht reflectiven; ebenfo muß bas Auge v bon ben beiben Flammen tommenben birecten len geschutt fein. Blidt man nun in bas I fo fieht man zwei glanzenbe Scheiben, mahrid von verschiebenen Farben. Man verschiebt n Flamme F auf bem getheilten Stabe, bis bie leuchtenden Scheiben, burch bas Deular bed beinahe biefelbe Farbung zeigen. Gine gleiche feit läßt sich leicht erhalten; benn ba bas Aus leuchtende neben einander liegende Scheiben bed welche raich von Rothgriln in Griinroth von neutralen nicht gefärbten Buntte aus übergef ift es nicht schwierig, biefen Puntt mit groß nauigkeit zu erfassen. Anstatt, bag man in Beife eine folche völlige Gleichheit zu erreicher ift es jedoch bequemer und beffer, die Flam ben Theilftrich bes Stabes zu verfchieben, auf r man biefer Gleichheit von ber einen ober e Seite am nächften tommt; man erhalt bann b liche Einstellung mittels bes Deulars inder

bas Polarimeter im einen oder anderen Sinne über 45° dreht, bis die Bild eine Spur von Färbung erscheinen. Durch eine Reihe von Bersuchen im Stande den Werth jedes Winkels, welchen man die Glasplattensäule laufen läßt, eins für allemal zu bestimmen; die dann noch anzustellenden nungen bieten keine Schwierigkeit dar; indem man die Entsernung, um wlichtquellen von dem Wittelpunkte des Apparates entsernt sind, zum Cerhebt, erhält man das annähernde Verhältniß ihrer Lichtstärken, und die der Grade, um welche das Ocular gedreht worden, giebt die Zahl, welchaddirt oder subtrahirt werden muß, um die erforderliche Genauigkeit zu e

Mit Hulfe eines Photometers dieser Art ist es möglich, Flammen t schiedenen Farben mit einander zu vergleichen, eine Aufgabe, welche du wendung der früher besprochenen Lichtmesser kaum gelöst werden könnte. ! wir mit Bezugnahme auf Fig. 98 z. B. an, die Scheibe D sei durch e von röthlicher Farbe und die Scheibe C durch ein grünliches Licht belen werden die polarisirten Scheiben d' d röthlich gefürdt erscheinen, die E c d grünlich, und die centrale Scheibe od wird eine aus der Bereinigun Bilder entstandene Färdung zeigen. Mittels des Analiseurs K und der

Jist man aber im Stande, freies polarisirtes Licht auf der Scheibe ed, daffelbe farbig ist, mit berselben Leichtigkeit zu erkennen, als wenn es weiß



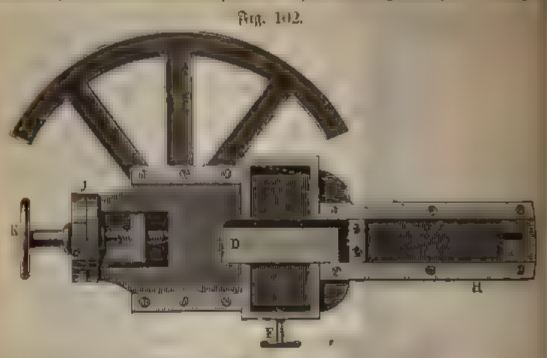
ware; ber einzige Untersschied wird der sein, daß man die beiden leuchtenden Scheiben gr nicht auf eine gleichmäßig weiße Farbe bringen tann, wenn das von D und von C ausgegangene Licht gleiche Starfe haben, jene Scheisben werden aber eine der Scheibe ed ähnliche Farbung annehmen.

Hobkinfon 1) hat einen auf ähnlichem Princip beruhenden Apparat zur Messung der Lichtwirskungen der Leuchtthiteme angegeben, auf welchen hier nur verwiesen werden mag, wie auch auf den Vorschlag von Dove 2) zwei Lichtsquellen mittels des Missossichen Prismas zu versgleichen.

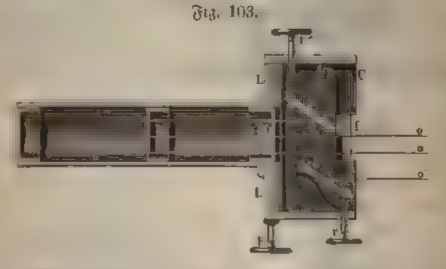
Wahrend die Grundsider zu spectralphotometrischen Bestimmungen schon von Lambert in seiner Photometrie (1760) aussgesprochen wurde, ist das Berkahren, mittels des Spectrostopes photometrische Bestimmungen auszussihren, doch erst in den letten Jahren so vervollstommet, daß es selbst wissenschaftlich genaue Reschiften giebt. Besonders bemerkenswerth ist jedoch

Tingl 1872, 205, *524. — *) Tingl 1861, 162, 154. — *) Bergl Compt. 86, 878; 87, 322, Journ de phys. 8, 85, Dingl 1877, 226, 326.

das neueste Spectrophotometer von Hufner 1). Fig. 101 (a.v. S.) zegeden Apparat in 1,4 seiner naturlichen Große, nur ist das Scalenrohr weggelang die Figuren 102 und 103 zeigen ausführlichere Darstellungen einzelner Ima. Der vordere, die Deulartinsen enthaltende Theil 1' des Fernrohrs Am Ing 1.



trägt zunächst an der Stelle des Fadenkreuzes eine Abbleubungsvorrichm Dieselbe besteht, wie beim Bierordt ichen Apparate, aus zwei in einer Führwe beweglichen Schiebern s, deren zeder zur seitlichen Teststellung auf seiner Um



lage mit einer Knopfschrande & versehen ist. Die Juhrung q ist aber selbeweglicht; sie last sich sammt den besessigten Schiebern mittels eines Exeme in der weiteren unbeweglichen Filhrung p horizontal hin und her bewegen wie seitlich angebrachte Athidade a, sowie der Zeiger z bienen dazu, den jeweng Stand des durch die Schieber gebildeten Spalts auf einer Gradtheilung markiren. Ein Zahurad bei e endlich gestattet eine begienne und sichere Bichiebung des Dentarrohis A' im weiteren Rohrentheile A.

Bunachst bem Prisma D ist in A abermals ein langeres Robrenftud e gefügt, daß sich aber nicht in ber Richtung ber Langsachse verschieben, fonde

^{&#}x27;, Joarn. pratt. Chem. 16, *290

t um dieselbe drehen läßt. Es enthält den Nicol B und die Objectivlinse r. is Drehung geschieht durch die Handgriffe gg, welche bei h mit je einem Nonius wiehen sind. Die feste Scheibe f trägt die Gradtheilung für die Messung des rechungswinkels. Dieselbe besitzt rechts und links je einen Nullpunkt und kattet mit Hülse des Nonius eine Ablesung von 0,1 Grad. Der Nicol selbst is gestellt und befestigt, daß das Gesichtsseld die größte Helligkeit zeigt, wenn wierlei Nullpunkte, diesenigen der Nonien und des Theilkreises, zusammenfallen.

Da mittels der Handgriffe g nur die gröbere Einstellung möglich ist, so indet sich zum Zwecke der feineren Ginstellung bei d eine Schraube ohne Ende, miche in einen gezahnten Kranz des inneren Rohres eingreift und für gewöhnlich uch eine Feber auf diesen gepreßt wird. Soll der Nicol erst mittels der Handpiffe g gedreht werden, so hat man die Schraube vorher aus dem Zahnkranze prandzuheben, was mittels des kurzen Hebels e geschieht. Das Collimatorrohr $m{E}$ trägt nur vor dem Spalte eine besondere Vorrichtung. Es ist das Kästchen $m{F}$ mit zwei meter dem Polarisationswinkel für Glas zur Achse des Rohres gestellten **Spiegeln und einem** Compensationskeile aus Rauchglas, der sich, von einer Feder efgehalten, mittels eines einfachen Triebwerks vor dem Spalte hin- und her-Auch hier dienen eine mit Theilung versehene Alhidade n und u Zeiger m dazu, um den jeweiligen Stand des Keils zu markiren. Fig. 103 icht eine vergrößerte Darstellung des Kästchens, hier mit $m{C}$ bezeichnet. s und s'**bie** bie beiden Spiegel, und zwar ist s ein durch die Feder p und die Schraube rI bestimmter Lage erhaltener, um eine Horizontalachse drehbarer Stahlspiegel, s^\prime Wegen ein auf ein solides, gleichfalls um eine Horizontalachse drehbares Messingufgekitteter Spiegel aus dunklem Glase. Die gewundene Feder n und die haube r' dienen zur Einstellung in die bestimmte Lage. L bedeutet die den ltgebenden Spalt enthaltende Platte, an welche das ganze Kästchen durch die)raube $oldsymbol{E}$ befestigt werden kann, und $oldsymbol{D}$ ist der verschiebbare Glaskeil.

Bedeuten in der nämlichen Figur o, o', o'' ein Bündel paralleler Strahlen, von rechts her auf das Käftchen auffallen, so werden o und o', so lange der l D noch nicht den Spalt bedeckt (Fig. 102 giebt die Frontansicht der Vortung; man sieht hier durch den schraffirten Keil hindurch die untere Spaltite und kann sich nun leicht den Keil so weit nach rechts verschoben denken, daß Spalt selbst frei wird), ungehindert ihren Weg zwischen den Spiegeln hinsch zum Spalte fortseten; o'' dagegen wird vom Stahlspiegel nach oben, auf s', vorsen und gelangt von diesem vollständig polarisirt, aber auch bedeutend lichtsvächer, zum Spalte. Sieht man also von links her durch das Rohr und die mbungen M hindurch nach dem lichtgebenden Spalte, so erscheint derselbe in i unmittelbar an einander grenzende Hälften getheilt, deren eine, die untere, er ist und gewöhnliches Licht enthält, während die dunklere obere polarisirtes; werden endlich beide Lichtbündel durch das Prisma in Farben zerlegt. so ält mas zwei scharf an einander grenzende, aber ungleich helle Spectren.

Der Compensationskeil D stellt eine etwa 2 mm dicke, 15 mm breite und mm lange, durchaus ebene und gleichmäßig dicke Glasplatte vor, die aus zwei zfältig geschliffenen Glaskeilen, einem aus Rauchglas und einem aus Flints, zusammengekittet ist. Da das Rauchglas niemals ganz sarblos ist, also

bie Spectralfarben niemals gleichmäßig absorbirt, so hat man den Reil in berschiedenen Spectralregionen ungleich weit vor den Spalt zu schieden, um zwei Streisenhälften gleich hell zu machen. Dabei ist aber wohl zu bemerkt daß man die respectiven Lichtschwächungsvermögen des Keils selber durchans mizu kennen braucht, insosern ja die Keildicke gar nicht als Maß bei der eige lichen Photometrie benutzt wird. Fig. 102 blirste den Mechanismus, durch welch die Verschiedung geschieht, auch ohne besondere Erläuterung genugsam erkent lassen. In der gleichen Figur sieht man auch noch eine Trommel I, welch dazu dient, die jeweilige Breite des Spalts in Millimetern ablesen zu lass

Ist durch irgend ein lichtabsorbirendes Mittel das eine Spectrum bestimmter Stelle wesentlich verdunkelt, und will man deren Helligkeit mit Myelligkeit des homologen Bezirks im anderen Spectrum vergleichen, so man nur den Nicol so lange zu drehen, bis beide Felder gleich hell erscheine Aus der Größe des Drehungswinkels kann man das Intensitätsverhälte beider Felder leicht ableiten.

Da man es nämlich bei der Anwendung von Nicol'schen Prismen imm nur mit einem der beiden polarisirten Strahlen, dem außerordentlichen, zu that, so braucht, wie Zöllner gezeigt hat, nur das sogenannte Cosinusquadel geset als gültig vorausgesetz zu werden, welches aussagt, daß sich jeder Werthe E^2 und O^2 (E bedeutet die Amplitude des außerordentlichen, O diesem des ordentlichen Strahls) proportional den Sinus, resp. Cosinusquadraten Winkels φ ändert, um welchen der Nicol gedreht wird. Bezeichnet man das die Intensität des polarisirten Lichtstrahls vor der Drehung des Nicols mit seine Intensität nach der Drehung des Nicols mit J', so ist J-J', d. h. Intensität, welche der Strahl beim Durchgange durch den gedrehten Nicol valoren hat, $= sin^2 \varphi$, und daher $J = cos^2 \varphi$.

Ist die Verdunkelung hervorgerusen durch eine lichtabsorbirende, 1 cm die Flüsssieitsschicht, und will man deren Extinctionscoöfficienten ersahren, so hat man nur den Logarithmus von J', d. h. also von der übrig gebliebenen Intensität negativ zu nehmen. Muß z. B. in einem Falle der Nicol, bis beide Felder gleichell erscheinen, um 52° gedreht werden, so ist der gesuchte Extinctionscoöfficient $\varepsilon = -\log J' = -2\log\cos 52^{\circ} = -(0.57868-1) = -0.42132$

Beim Gebrauche bes Apparates sind indeß noch einige besondere Regeln ze beachten. Dieselben betreffen 1) die Art der Lichtquelle, 2) den Gang de Strahlen im Apparate, wie er durch das Spiegelkästchen bedingt wird, und endlich 3) die Dualität des Nicols und die genaue Feststellung des jeweiligen Drehungs winkels p. Da die Spiegel unter dem Polarisationswinkel des Lichtes sür Gladzur Achse des Collimatorrohrs gestellt sind, so ist vor allen Dingen gesordert, daß nun das Licht auch gerade unter die sem Winkel auf dieselben aufsalle und nicht unter anderen. Wird aber eine leuchtende Flamme in die Nähe des unterst Spiegels gebracht, so werden begreislicherweise, da von jedem leuchtenden Punkleder Flamme Strahlen nach allen Richtungen ausgehen, auch auf den Spiegels solche unter den verschiedensten Winkeln auffallen und von dort reslectirt werden; aber nur verhältnißmäßig wenige werden wirklich polarisirt werden und den Gang nehmen, welcher gewünsicht wird. Man schaltet deswegen am bestel

sen Spiegel und Flamme eine Linse ein, welche die von jedem einzelnen Punkte lamme ausgehenden Strahlen parallel macht; und zwar wird zu dem Ende ande Petroleumslamme mit einem geschwärzten Thonmantel umgeben, der eicher Höhe mit dem hellsten Theile der Flamme eine Deffnung besitzt und Seitenrohr trägt, in welchem die Linse verschiedbar besestigt ist. Steht die ame gerade im Focus der Linse, so wird der gewünschte Zweck erreicht sein; gstens wird dann eines der geschlossenen Bündel von Parallelstrahlen vollsmen mit der Achse des Collimatorrohrs zusammenfallen; auch werden etwaige vankungen in der Helligkeit des lichtgebenden Punktes sich nur als geringere igkeitsschwankungen einer gleichmäßig leuchtenden Scheibe bemerklich zen, und alle einzelnen Stellen der letzteren müssen, wenn sie es thun, ihre tintensität immer um gleichviel und gleichzeitig ändern, so daß namentlich Intensitätsunterschied zwischen dem Oben und Unten nicht möglich ist.

Omch die Anwendung der beiden Spiegel wird, wie sich aus Fig. 103 ebt, diejenige Strahlenhälfte, welche ursprünglich die untere war, noch vor Spalte zur oberen gemacht, und Strahlenbündel, welche ursprünglich charte waren, wie o' und o", werden eben dadurch auseinander gerückt. er letztere Umstand erleichtert nun ganz wesentlich die Aufstellung des sigkeitsbehälters vor dem Apparate. Wärend bei Anwendung des Doppels sehr viel darauf ankommt, daß die Grenze zwischen lichtabsarbirender sigkeit und Glaseinsatz genau mit der Grenze der beiden Schieber zusammensist hier für die Einstellung jener ersteren Grenze ein bequemer Spielraum en, und in keinem Falle kann die nämliche Grenze das störende Aufseiner dicken dunklen Linie zwischen beiden Spectren veranlassen. Die zwischen den beiden Spectren bleibt hier immer der untere scharfe Kand beren Spiegels, der, wenn das Fernrohr A (Fig. 101) darauf eingestellt is nur als dünne, zarte Linie erscheint.

Der andere Umstand, daß Spalt und Spiegelrand nicht in einer Ebene, könnte dagegen Bedenken erregen; denn stellt man das Fernrohr scharf m Spiegelrand ein, so werden die Spectren, wenn man aber auf den einskellt, so wird die Grenze weniger scharf erscheinen. Zahlreiche Bershaben nun zwar gezeigt, daß man innerhalb der sonstigen Fehlergrenzen en Resultate erhält, gleichgültig, ob man den einen oder den anderen eg wählt. Da es indessen scheint, als ob das Gleichmachen der Helligsider Felder rascher gelänge, wenn die Grenze weniger scharf markirt ist, it Hisper es vor, das Fernrohr auf einen Punkt einzustellen, der dem e näher liegt, als der Spiegelgrenze.

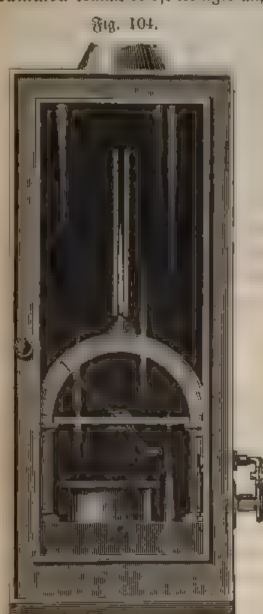
Was nun aber die etwaige Unreinheit des Spectrums betrifft, so ist sie That schwerlich zu merken; denn es lassen sich selbst in dem Falle, wo die Grenze scharf erblickt, die wichtigeren Fraunhofer'schen Linien noch h erkennen. Jedenfalls ist die Forderung der Gleichartigkeit der Farbe Felder jederzeit streng erfüllt.

Daß auf die Auswahl des Nicols die größte Sorgfalt verwandt werden ist von anderen Seiten schon oft hervorgehoben worden. Hier soll nur beverden, daß, um den etwaigen Fehler in der Stellung des Nullpunktes zu

corrigiren, man den Nicol, bis zur Herstellung gleicher Pelligseit oben und m nicht bloß nach der einen, sondern sedesmal unch nach der anderen Set drehen hat, und daß immer erst das Mittel aus je zwei solchen, in versched Quadranten gemachten Ablesungen als einsache Beobachtung gelten darf

Derartige Apparate werden nun zwar bereits vielfach und mit be Erfolg zur quantitativen Bestimmung der in einer Shiffigkeit gelosten Stenutt, wegen ihres hohen Anschaffungspreises und ihrer schwierigeren Bestung aber zu praktischen Lichtmessungen nur sehr selten.

Bei der weitaus am meisten ausgeführten Lichtmeffung von Leucht. flammen tonnut es oft weniger auf vollige (Benauigkeit als auf Schnelligte



Bestimmung an. Für folche Imed das sogenannte Ict-Photometer Lowe!) empfehlenswerth, welches der Eigenschaft der Einlochbrennerstäberuht, daß bei gleicher Flammen der Gasverbrauch im umgeschrtenhaltniß, bei gleichem Verbrauch Flammenhohe im geraden Verhä zur Lenchtkraft steht. Auf einem sehr gearbeiteten umltiplieirenden Trucks (f. d.) besindet sich ein Einlochte

Fig 105.

von Speckftein, dem das Gas durch einen kleinen, empfindlichen Druckega zugeführt wird. Das Ganze ist, wie Fig. 104 zeigt, zur Abhaltung Luftzuges in einen Holzkasten mit Glasthür eingeschlossen. Das Aulesen Flammenhöhe geschieht an zwei Scalen, von denen die eine an der Glasthür

^{&#}x27;) Schilling: Gasbeleuchtung, G. 219.

wite auf einem emaillirten weißen Glas an der Rückseite des Kastens angetacht ist. Die Scala ist meist durch Vergleichung mit einem Bunsen'schen Hotometer in Normalkerzen eingetheilt.

Nach Sugg¹) kann man in entsprechender Weise den von ihm angegebenen **gandbrenner, den Fig.** 105 in halber natürlicher Größe zeigt, verwenden; **afelbe hat folgende G**rößenverhältnisse:

	engl. Zoll	Millimeter
Durchmeffer der Röhren A, welche das Gas in der	ı	•
Brennerkörper führen	. 0,08	2,03
Menkerer Durchmeffer der Specksteinkammers	. 0,84	21,33
Immerer Durchmeffer derfelben	. 0,48	12,19
Angahl der Löcher 24		
Durchmeffer der Löcher	. 0,045	1,14
Innerer Durchmeffer des Conus c unten	. 1,5	38,10
" " " oben	. 1,08	27,43
fife der Oberfante des Conus und des Brennerfor		
pers über dem Boden der Gallerie B	. 0,75	19,5
Sohe des Glascylinders	. 6,0	152
Durchmeffer des Glascylinders	. 1,875	47

Das Sugg'sche Photometer (Fig. 106 a. f. S.) besteht nun aus einem keichen Argandbrenner auf einem genauen Gasmesser mit Regulator, welcher den Druck des Gases im Brenner während der Beobachtung constant hält. Es wird mun die Flamme auf die am Apparat angegebene Höhe eingestellt, worauf nach Beobachtung von einer Minute mittels des Secundenzeigers s der mit der Gasuhr verbundene Zeiger s die Lichtstärken in Wallrathkerzen direct angiebt.

Sanz besonders aber ist dieses Lichtmessungsverfahren von Giroud 2) auspebilbet. Bei seinem sogenannten Photorheometer (Fig. 107) ist die Stange a **Johl**, ebenso der Conus, der sich nach unten durch das Rohr a' verlängert, dessen lichter Querschnitt gleich ist bem unteren Querschnitt der Deffnung D. Rohr a mitudet oberhalb der Glocke d, a' taucht in Glycerin, womit der untere Theil des Raumes E gefüllt ist, welcher durch die Säule M mit dem oberen Theile A des Regulators verbunden ist, und in welchen das Gas durch den Hahn L eintritt. Der an dem Manometer Nzu beobachtende Druck oberhalb der Glode bleibt unveränderlich (vergl. den Abschnitt d. Buches: Gasdruckregulatoren), er wirkt durch das Rohr a im Innern des Conus von unten nach oben und Der veränderliche erleichtert dadurch den beweglichen Theil des Apparates. Eingangsbruck übt keinen Ginfluß in senkrechter Richtung aus, mit Ausnahme des Druckes, der sich durch das Glycerin auf die Wand des Rohres a' ergiebt. Diefer Druck ist ausgeglichen durch jenen Druck, der sich von oben nach unten · auf die correspondirende Fläche des Conus ergiebt. Das Glycerin steigt im Rohre a' mehr ober weniger hoch, je nach der Höhe des Eingangsdruckes, da

¹) Journ. of Gasl. 1876, 161, *618; Americ. Gasl. J. 1878, *53. — ²) Journ. † Gasb. 1874, *129, 159; Technologiste 1879, *327, *372.

jedoch der Querschnitt von a' gegen densenigen von E verschwurdend tien is tann man die Flacke des Glycerins in E als conftant betrachten.

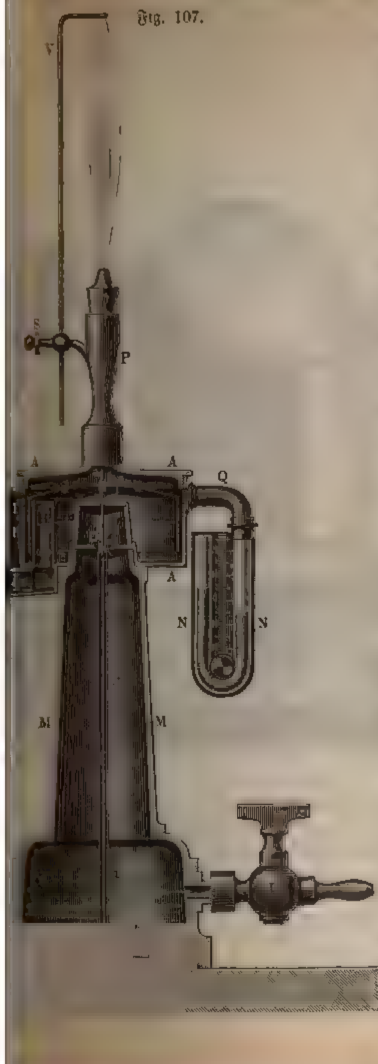


In ber Stellu in welcher bie Abbitta den mit Bandgeff verjehenen Bahn geigt, ift bie Berbmban amifchen den men und außeren Rohren A unterbrochen, jo by alfo nur burch bie En nung o Gas abg" Drebt man aber m 1800, fo ift bie volle Berbindung hergeftalt und fann man zwidet Diefen beiben Ertenne jeden beliebigen Gaerr brauch berftellen. D. Größe ber Deffming ist so gewählt, baf i fründlich 38Viter Part Gas burdsläßt. Einlochbrenner P au bem Dedel giebt bar die Yenditfraft ein Rerge, die Parifer A. mallampe (S. 73) 7,5 Rergen angenou men, und eine Flamm 105 mm Hi welche burch ben fleme Draht V gemeffen wil

Der Apparat der als Normalflamm, dann aber zur Prasse der Beränderung de Leuchtfraft, indem mo die Flamme in gleicht Hohe hilt, worauf der die Leuchtfraft des Gan sich umgekehrt verhöh wie der Gasverbran

Der in Fig. 108 (a. S. 96) dargestellte Gasprüfer besteht im Wesentlich aus den beiden Photocheometern A und D und der Gasuhr C. Das erfte Photo-

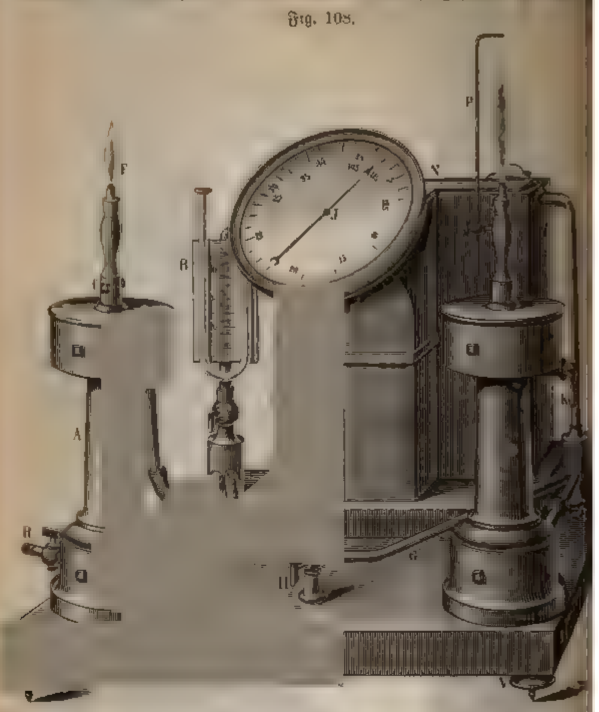
ter regelt ben Drud, unter welchem bas Gas gemeffen wird, bas zweite



das Volumen, welches ausströmen nuß, wenn das Gas normal ist. Der Megdraht p an dem lettern Apparat läßt die Abweichungen erkennen, und die Gas-nhr die Schwantungen im Verbrauch.

Das Gas tritt jum Photorheometer A bei R ein, und gwar tritt ein geringer Theil burch bie Deffnung in ber Glode aus und verbrennt aus bem Brenner F. Ter großere Theil geht von bem Raum unter ber Glode weiter burch ben gangen Apparat und fpeist schließlich den Brenner P. Das erfte Photorheometer bient jur Berftellung eines conftanten Drudes von 28 bis 30 mm. unter welchem die Gasuhr ftets das durchgehende Bas meffen foll. Bu biefem Bwed ftellt man ben QBedgel f. und ändert damit ben oberhalb ber Glode wirfenben Gegendruck foweit. bis an bem Manometer B ber gewünschte Drud angezeigt wird. Das Gas geht jum Manometer und weiter burch bas Rohr G', von welchem bei M eine Abzweigung in ben Fuß ber Gasuhr abgeht, um den Bafferftanb in

der Uhr constant zu halten. Wenn der Hahn II geschlossen ift, so geht des burch ben Fuß in die Gasuhr, um nach entsprechender Bewegung des duete der Trommelachse sitzenden Zeigers durch das Nohr I und L nach D mid werdenner P zu gelangen. Ift der Hahn II offen, so geht das Gas duck i



Rohr G" birect von einem Photorheometer zum andern. Durch den Hahr kann man' somit die Uhr in Gang setzen und wieder stillstellen ohne den Gaste zu unterbrechen. Die kleinen Ungleichheiten im Gange der Trommel, welcht der sorgkältigsten Herstellung nicht ganz vermieden werden können, sind hier Bedoutung, weil für sede Beobachtung eine ganze Trommelumdrehung erfordist. Das Zifferblatt I trägt zunächst eine Theilung von 38 Liter, eine zu Theilung entspricht den Ersahrungsziffern von Dumas und Regnault, so man die Resultate, welche man mit dem Photorheometer D erhält, direct seinen vergleichen kann, die der französische Argandbreuner von Bengel 30 Löchern giebt (vergl. S. 81). Die Peebachtung dauert eine Minnte.

ilung multiplicirt die wirklich durchgegangene Gasmenge mit 60; der iht p wird so gestellt, daß er von der Brenneröffnung dis zur Flammense genau $105 \, \mathrm{mm}$ mißt. Die Glockenöffnung läßt genau $38 \, \mathrm{Liter}$ normales shindurch. Deffnet man den Hahn K und läßt einen Zuschuß an Gas so hat man dasselbe Ergebniß, als wenn man das Loch in der Glocke und tit die Flamme P vergrößert. Das Entgegengesetzte tritt ein, wenn man Hahn L schließt.

Um den Apparat in Sang zu setzen, stellt man zunächst den normalen uck am Manometer her. Wenn die Flammen angezündet sind, der Hahn Lund H geschlossen, so öffnet man den letzteren in dem Augenblicke, wo Zeiger auf 38 steht und arretirt dadurch die Gasuhr.

Run kann die Beobachtung eine breifache sein:

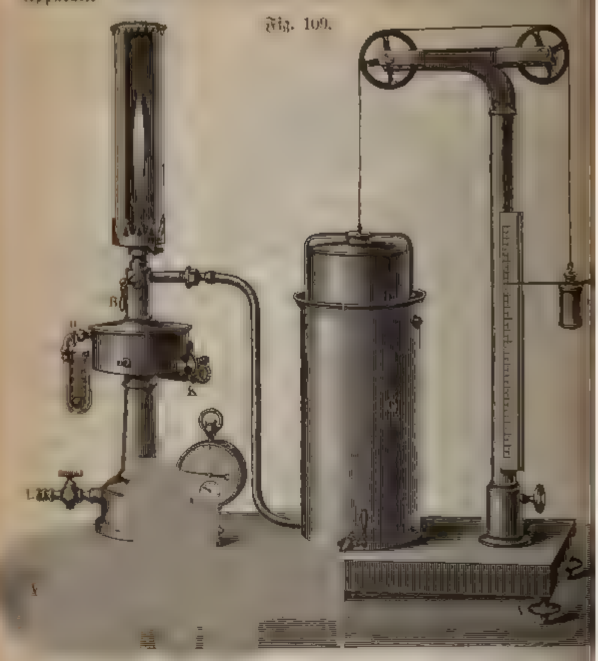
- 1. Die Flamme erreicht genau die Höhe von 105 mm; dann ist die chtkraft normal, und man hat nur zu untersuchen, ob der Verbrauch genau Liter ist. Man schließt den Hahn H in dem Augenblick, wo eine Secundensauf O steht, läßt das Gas genau eine Minute lang durch die Gasuhr en, öffnet alsdann denselben Hahn, und wenn dann der Zeiger auf 38 steht, st der Verbrauch normal.
- 2. Ist die Flamme niedriger als p, so öffnet man den Hahn K so weit, man die Höhe von 105 mm erreicht, und untersucht den Verbrauch.
- 3. Ift die Flamme höher, dann regelt man die Höhe mittels des Hahnes mb bestimmt ebenfalls den Verbrauch.

Die Abweichungen im Gasverbrauch entsprechen den Unterschieden in der Sttraft.

Die Füllung der Photorheometer mit Glycerin muß sehr sorgfältig sehen. Um die Uhr mit Wasser zu füllen, muß man sie zunächst genau izontal stellen, was dadurch geschieht, daß man eine Wasserwage auf die stellung tels der Schrauben V regelt. Alsdann gießt man langsam Wasser ein, bis aus der Deffnung im Fuß absließt. Nun läßt man Gas ein, und läßt es Stunden lang brennen, bevor man einen Versuch macht, damit das Wasser it hat, sich zu sättigen. In den ersten Tagen hat man sich bei den Vershen stells zu überzeugen, ob der Wasserstand richtig ist.

Der Apparat kostet 280 Francs; nach den Versuchen von Schilling ist für Gasbeleuchtungsanstalten empfehlenswerth.

Bei dem in Fig. 109 (a. f. S.) abgebildeten Apparat tritt das Gas eben-Us durch ein Photorheometer in einen Einlochbrenner, dessen 105 mm hohe lamme von einem bis auf den dem Beobachter zugewendeten Streisen geschwärzten plinderglas umgeben ist, welches eine Marke für die richtige Flammenhöhe ügt. Bei der in der Zeichnung angegebenen Stellung des Dreiweghahnes B römt das Gas aus dem Rheometer zum Brenner. Dreht man aber den Ind mit dem Gasbehälter G hergestellt. Hat man nun den Durchgang des Vasses durch das Rheometer so geregelt, daß die vorgeschriebene Flammenhöhe Treicht ist, so läßt man den durch das Rheometer constant erhaltenen Gasstrom genan eine Minnte lang statt in ben Brenner in den Gasbeharter & strom der Zeiger auf dem Gegengewicht I' giebt dann das verbranchte Gasvolat an. Die richtige Emstellung der Alammenhohe wird mittels emes Photorheometer besindlichen Umgangsvohres mit Mikrometerschraube Kogesührt Tie Lichtstarke ergiebt sich in derselben Weise, wie bei dem and Apparate.



Von Siemens!), das zwei Lichtquellen vergleichende menschliche Ange gled durch den elektrischen Strom zu ersten, indem er die eigenthlunkliche Eigenf des kunstallnischen Selens benutt, im Licht die Elektricität besser zu leiten im Dunkeln. Durch Ausfallung der Zwischenraume von zwei kleinen sie Drahtspiralen nut grobkasstallungdem Selen ist es ihm gelungen, einen plantetrischen Apparat herzustellen, der unter Anwendung einer Daniell Zelle hintanglich starfe Strome giebt, um noch sele schwache Lichtstärfen bereisten derseitlen mit hinkänglicher Scharfe vergleichen zu konnen.

¹⁾ Tiagt, 1875, 217, 61; 1878, 229, 298; Boggent, 159, 117.

Am Ende eines kurzen drehbaren Rohres befindet sich das Selenpräparat; Enden der beiden Spiraldrähte stehen mit einander durch eine Daniell'sche le und den Umwindungsdraht eines Galvanometers in leitender Berbindung, daß die Nadel abgelenkt wird. Entfernt man den Deckel des Rohres und das Licht der zu messenden Flamme auf die Selenscheibe treffen, so nimmt Leitungsfähigkeit des Selens, entsprechend der Stärke des darauffallenden tes, zu, die Ablenkung der Galvanometernadel wird also größer. Dreht i nun das Rohr so, daß es, statt auf die zu messende Flamme, auf eine malkerze gerichtet ist, und regelt die Entsernung derselben so, daß die Abung der Nadel dieselbe wird, und dieselbe bleibt, wenn das Selen abwechselnd ch die zu messende Flamme und die Normalkerze beleuchtet wird, so ist die stwirkung beider gleich und die Lichtstärken stehen mithin im umgekehrten ehältnisse der Quadrate ihrer Abstände von der Selenplatte.

Börnstein 1) zeigt, daß auch Platin, Gold und Silber im Licht leitender cben; eine entsprechende Anwendung dieser Eigenschaft ist jedoch noch nicht nacht.

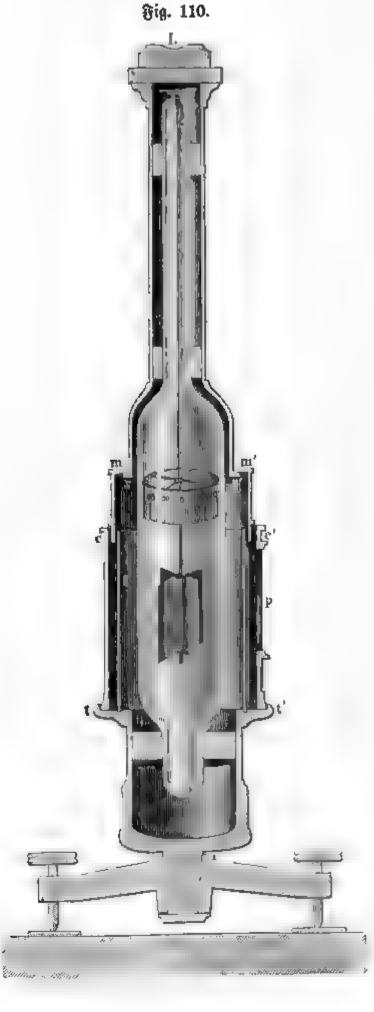
Dewar²) hat die elektrischen Ströme untersucht, welche durch Einwirkung Lichtes auf verschiedene Stoffe entstehen. Danach sind die elektrischen cöme, welche herrühren von der Wirkung des Lichtes auf bestimmte Salze, t beim Ferro- und Ferrichankalium; von organischen Säuren ist das weinnsaure Uran eine der wirksamsten. Eine Mischung von seleniger und vesliger Säure in Gegenwart von Chlorwasserstoffsäure ergiebt starke Ströme er der Einwirkung des Lichtes. Die Reihe der Substanzen, welche nachstlich chemische Zersexungen durch Lichtwirkung erleiden, und in Folge dessen trische Ströme erzeugen, sind sehr groß, ob aber dieses Verhalten zu photorischen Messungen geeignet ist, steht dahin.

Mistake

Nachträglich möge noch das während des Druckes dieser Abhandlung innt gewordene Scalenphotometer von Zöllner3) besprochen werden. hBöllner beweisen die von Crookes angestellten Untersuchungen über das biometer, daß zwischen Körpern in wahrnehmbaren und deshalb meßbaren tänden lebendige Kraft in Gestalt von Molecularbewegung übertragen und burch Bewegungen der strahlenden und bestrahlten Körper erzeugt werden Mag nun diese Uebertragung der lebendigen Kraft mit dem materiellen iger derfelben durch Emission, oder ohne denselben durch Undulation geschehen, beiden Fällen werden an denjenigen Stellen eines Körpers, auf welche solche :ahlen treffen, moleculare Gleichgewichtsstörungen erzeugt, durch welche sich er geeigneten Bedingungen Molecule von der Körperoberfläche ablösen und burch vermöge der mechanischen Reaction einen der Richtung des auffallenden cahles entgegengesetzten Druck auf den Körper erzeugen. Die Größe dieses uces wird bei bestimmter Intensität der Bestrahlung im Allgemeinen durch Beschaffenheit der Körperoberfläche, der Wellenlänge der auffallenden

¹⁾ Habilitationsschrift; Heidelberg 1877. — 2) Proc. Roy. Soc. 27, 354. — F. Zöllner: Das Scalenphotometer (Leipzig, 1879), S. 93.

Strahlen und der Beschaffenheit bes umgebenben Raumes bedingt sein. But benselben Umständen ist nun auch die physiologische Reaction unseres Angel



gegen Lichtstrahlen abhängis benn die Stärke bes empfwbenen Lichtreizes hängt mit der Respontion der Reizbarkeit der Respontion der Wellenlänge der Lichtrahlen und von der Auforptions fähigkeit der wässerigen des Auges hauch welche die Strahlen peinem Bilde auf der Respontioneringen Beinem Bilde auf der Respontionering

Wir bezeichnen für # wöhnlich mit bem Namen i die Wirfung folde Strahlen, welche im Stud find, burch Bermittlung 🖛 Nethaut unfere Sehnerver reizen. Obschon bei gleicht objectiver Beschaffenheit Strahlen die Stärke bich Reiges amifchen verschieben Berfonen Aenderungen umm worfen find, so wird 📧 doch unter bem Ramen & meffer ober Photometer fte nur foldje Inftrumente 🛤 fteben, burch welche man Stanbe ift, quantitative 80 awifchen. gleiche Strahlengattungen anzustelle welche vorzugsweise unsch Nethant reigen. Diefer 800 berung genügen nun mi Böllner die radiometrifca Erscheinungen in luftverdus ten Raumen, und zeigen W Figuren 110 unb 111 Dur ichnitt und Anficit bes Diefen Erfcheinungen bernt den Cfalenphotometers. einem Glasgefafe fich an einem für bie Gidet Transportes hinreichend starken Coconfaden das aus vier Flügeln Radiometerkrenz. Was den Stoff und die Zubereitung der Flügel



betrifft, fo war ein besonberes Blugenmert barauf ju richten, bag bei fchuellen Temperaturerhöhungen bes Inftrumentes feine regref. fiven Bewegungen eintreten, welche bei fdneller Steigerung ber Temperatur auf zwei verschiebenen Urfadjen bernhen. Erftens geben hierzu formelle Berichtebenheiten ber beiden Seiten ber Alligel (3. B. Balbschalen) oder die Reigung berfelben gur Drehungeachse Berantaffung, indem hierdurch bei vorherrs ichender Emiffion ber Gefäßwandungen Trehungsmomente erzeugt werben, welche unter geeigneten Umftanden die Reactiones wirkungen compensiren tonnen, die burch Emiffionen an ben Dberflachen der beweglichen Alfigel ents ftehen und bei photometris ichen Apparaten allein als Dlag für die Intenfitat des wirksamen Lichtes benutt werben nuffen. Bweitens fonnen aber biefe Bewegungen regreffiven auch durch die Berichiebenheit bee Abforptione und Reflexionevermagene Warmestrahlen ber auf beiben Geiten bon ebenen und parallel ber Trehungeachie befestigten Ra= diometerflügeln entstehen. Dies ift 3. B. bei blanken Mluminiumfladen ber Tall.

welche einseitig mit durchsichtigen Glimmerblättchen belegt sind. Wird ein ans solchen Flügeln construirtes Radiometer von außen, z. B. mit der hand, erwärmt, so werden die von der inneren Gefäßwand ausgehenden dmiler Wärmestrahlen von der mit Glimmer belegten Seite stärker absorbirt, als von der unbelegten Netallsläche. Durch jene Absorption erwärmt sich das Glimmer scheibchen beträchtlich schneller als die unbelegte metallische Seite der Flügel mit hierdurch siberwiegen dis zur Ausgleichung der Temperatur die Emissionsproche von den mit Glimmer belegten über diejenigen von den metallischen Oberstächen und es sindet eine Rotation statt, welche der bei leuchtenden Strahlen entsgegengesetzt gerichtet ist.

Es milissen folglich bei der Construction eines auf diesen Bewegungen beruhenden Photometers zur Berminderung des ftorenden Ginflusses plöglichen Temperaturschwankungen die angedeuteten regressiven Bewegungen vermieden Rach mehrfach angestellten Versuchen hat sich am zweckmäßigsten ein Radiometerfrenz von Glimmer erwiesen, dessen Flächen einseitig mit Ruß iber zogen sind. Ein solches Kreuz dreht sich sowohl unter dem Ginfluß leuchtenber als auch dunkler Wärmestrahlen stets nach berfelben Richtung. Wenn ma daher die oben erwähnten absorbirenden Stoffe anwendet, so können Compersationswirkungen der besprochenen Art die photometrischen Messungen nicht Außerdem werden auch jederzeit plötliche und große Temperatus schwankungen des Beobachtungsraumes leicht vermieden werden können, da de Instrument an einem ruhigen, vor starken Erschütterungen geschützten Orte auf gestellt werden muß, um die Scala zur Rinhe fommen zu lassen. Lettere besteht aus einem freisförmigen Papiercylinder, deffen Umfang in 100 Theile getheilt Der Inder befindet sich vor einer Deffnung in einer chlindrischen beweglichen Messingkapsel, deren Rand mm' von dem darunter befindlichen vorsprim genden Rand rr' des oberen Messingstückes getragen wird und auf demselben leicht gedreht werden kann. Da der Mullpunkt ber Scala erft nach längeren Stehen bes Instrumentes eine hinreichend feste Lage einnimmt, so ist die Beweglichkeit des Inder für eine Correction des Nullpunktes erforderlich. — Fernet stellt g (Fig. 110) den Durchschnitt eines startwandigen, auf beiden Seiten mattgeschliffenen Glaschlinders dar, theils zur Zerstreuung des Lichtes, theils zur Absorption dunkler Wärmestrahlen. 11m diesen Glascylinder schließt sich von außen ein Messingenlinder, der seitlich eine burch einen Deckel leicht ver schließbare, kreisförmige Deffnung p mit einer Platte von Milchglas ober matten Glase trägt. Alle diese Theile ruhen frei beweglich auf der metallenen Basistt des Instrumentes und lassen sich nach oben leicht von dem Instrumente abheben Am Kopfe bei $oldsymbol{L}$ trägt das Photometer eine Dosenlibelle zur Verticalstellung Die Zahl der Scalentheile wächst gemäß den Torsionsgesetzen proportional den Drehungswinkel, wobei jedoch selbstverständlich darauf zu achten ist, daß nich mehrere Umdrehungen ber Scala unter dem Ginflusse des directen Sonnen lichtes stattfinden. Es ist daher durchaus nothwendig, das Instrument, wen es nicht benutzt wird, stets mit verschloffener Deffnung stehen zu laffen.

Da ferner die bestrahlten Flächen des Radiometers bei verschiedene Beleuchtung verschiedene Stellungen zu dem matten Glascylinder einnehmen,

erforderlich, für eine möglichst allseitige und gleichmäßige Beleuchtung ben zu sorgen. Bei der photometrischen Bestimmung von Kerzen- oder Nammen wird dieser Bedingung am leichtesten durch gleichzeitige Beleuchtung vier Seiten durch vier Flammen entsprochen, deren Berbindungslinien im Mittelpunkte des Instrumentes unter rechten Winkeln kreuzen. sungen des zerstreuten Tageslichtes, welche namentlich für Photographen von stigkeit sind, kann man den äußeren Messingchlinder durch einen im Innern Werten conischen Reflector mit nach oben gerichteter Deffnung ersetzen. alt alsbann bas Instrument an einem nicht der Sonne zugänglichen Ort : dauernde Aufstellung, womöglich im Freien unter dem Schutze einer darüber ebrachten Glasglocke, so bient dasselbe bem Photographen als ein fehr nütz-3 Instrument zur sicheren Bestimmung der Expositionszeit. uperatur, bei welcher die Beobachtung stattfindet, vermuthlich tpfindlichkeit einen Einfluß ausüben wird — wenn auch einen für die bewohnten Zimmerräumen vorkommenden Temperaturschwankungen prakh zu vernachlässigenden —, scheint nach Beobachtungen über die Berände= g des Bacuums durch Erwärmung sehr wahrscheinlich. Es ist deshalb mit Instrumente in passender Weise ein Thermometer in Verbindung gebracht, n Stand bei genaueren Messungen notirt werden muß.

Im Allgemeinen ist der heutige Standpunkt der Lichtmessung noch mangelsund sind die bis jetzt bekannten Verfahren, die Leuchtkraft einer Flamme vessen, längst nicht so zuverlässig, als die Wärmemessung.

Zunächst fehlt es an einer überall leicht zu beschaffenden, völlig gleichen einheit; ob das Platinlicht (S. 74) diese Lücke ausfüllen wird, müssen ne Versuche lehren.

Sodann ist die Vergleichung zweier Lichtquellen oft sehr erschwert durch die ziedene Farbe derselben und durch die ungleiche Empfindlichkeit der Augen ziedener Beobachter. So findet Charpentier 1), daß ein stärkeres Licht dert wird, um eine Gesichtsempfindung hervorzurufen, als die einmal hervorsene zu unterhalten, daß namentlich nach längerem Verweilen in der Dunkelsich das Verhältniß beider Lichtmengen selbst die auf 1:100 erhebt.

D. E. Meyer 2) wandte zur Bergleichung der Farbe des Gass, Sonnens, &= und elektrischen Lichtes entweder das Verfahren von Vierordt (vergl. 8) an, welches aber nur bei einander nahe stehenden Helligkeiten genaue ltate giebt, da sonst die Spectra zu unrein werden, oder aber es wurde ein 1'sches Prisma vor der einen Spalthälfte sest aufgestellt, welches das von inen Lichtquelle kommende Licht empfing. Hinter ihm stand das in einem se drehbare Nicol eines Wild'schen Polaristrobometers. Der durch beide men tretende Lichtstrahl trifft dann auf ein rechtwinkliges Glasprisma, das in den Spectralapparat reslectirt. Die zweite Spalthälste wurde entweder t oder durch Vermittlung eines zweiten rechtwinkligen Prismas von der en Lichtquelle erleuchtet.

¹⁾ Compt. rend. 88, 189, 299. — 2) Zischr. f. angew. Elettr. 1879, 320.

Die gefundenen Zahlen enthält die folgende Tabelle; die ersten sind nach der Vierordt'schen, die anderen nach der zweiten Methode erhalten. Das Berhältniß der Helligkeiten im Gelb ist stets gleich 1 gesetzt.

											Gaslicht		Gaslicht
											T	ageslicht	Eleftr. Licht
Roth	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	1,33	1,20
Gelb $oldsymbol{D}$.												•	1,00
Grün $oldsymbol{E}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,50	0,70
Blau F .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,50	0,65
Biolett G	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,31	0,56 bis 0,36

		Gaslicht	Petroleumlicht	Elettr. Licht	Gas l	licht
	3	Sonnenlicht	Sonnenlicht	Sonnenlicht	Elettr.	Light
Roth		4,07	3,29 bis 2,12	2,09	1,71	1,88
Gelb D		1,00	1,00	1,00	1,00	1,00
Grün $oldsymbol{E}$		0,43	0,60	0,87	0,35	0,45
Blau F		0,23	0,26	0,99	0,23	0,37
Biolett G		0,15	0,15	1,03	0,08	0,13
Aeußerstes Biolett	٠.	, -		1,21	-	

Aus den obigen Zahlen ergiebt sich, daß die Helligkeit der Farben is Gasspectrum im Bergleich zu der im Sonnen= oder Tageslicht und elektrischt bom rothen bis zum violetten Ende des Spectrums stetig abnimmt.

Da das Sonnenlicht in den mittleren Theilen des Spectrums beträcht heller leuchtet als das elektrische Licht, so muß das elektrische Licht neben de Sonnenlicht gelb erscheinen; in einem Ritchie'schen Photometer (S. 68) erschin der That die von dem elektrischen Licht bestrahlte Fläche gegenüber der der Sonne beleuchteten gelb wie eine Apfelsine. Es ist ferner bemerkenswed daß in dem Tageslicht verhältnißmäßig mehr rothes und gelbes und wenig blaues und violettes Licht enthalten ist, als im Sonnenlicht.

Genaue Vergleiche wird man somit nur mit dem Spectralapper aussühren können; sehr wünschenswerth wäre es, hiermit das Scalenphotoms von Zöllner (S. 100) zu vergleichen. Genaue Messungen sind bis je nicht aussührbar; für praktische Zwecke wird man wohl vorläufig bei be Bunsen'schen Verfahren (S. 78) stehen bleiben.

Untersuchung der Brennstoffe.

Bei der Untersuchung der Brennstoffe, namentlich der fossilen, ist zunächst berücksichtigen die Form und Größe der Stücke, die Festigkeit derselben, mdartige Einmengungen u. dergl. Es ist ferner zur Beurtheilung einer phle zu empfehlen, nicht nur eine Durchschnittsprobe zu untersuchen, sondern ch eine Anzahl einzelner, schon äußerlich verschiedener Stücke, um so die Beriedenheit in der Zusammensetzung festzustellen.

Scheurer=Restner breitete einen Kohlenhaufen von etwa 20000 kg wicht gleichmäßig aus, nachdem die größeren Stücke vorher zerkleinert waren; d entnahm hierauf von der ganzen Fläche des Haufens, der 50 qm einschloß, Diese Probe wurde in einer Mühle zerkleinert, die te Probe von 100 kg. kleinerte Substanz ausgebreitet und durch zwei sich freuzende Linien in vier ntionen getheilt, und die mit den Spigen zusammenstoßenden Flächen ent= Diese Operation wurde so oft wiederholt, bis die Substanz auf iche Kilogramm sich gemindert hatte, diese nun sorgfältig pulverisirt und mit Theilung wie vorher fortgefahren, bis schließlich eine Probe von 200 g jalten wurde.

Specifisches Gewicht. Da die Brennstoffe durchweg porös sind, so kann tweder das specifische Gewicht der Substanz selbst, oder der ganzen Stücke it Einschluß der Poren in Frage kommen. Ersteres kann man passend mit m von F. Rüdorff 1) angegebenen Apparat (Fig. 112, a. f. S.) ermitteln. 198 Glasgefäß n von etwa 25 ccm Inhalt ist durch einen engen, die Marke s agenden Hals mit dem Gefäß m von etwa 40 ccm Inhalt verbunden, welches ieber in ein etwa 65 mm langes und 10 mm dickes Glasrohr mit dem Hahn t Das Gefäß n trägt seitlich das Manometer r und oben eine auf= ısläuft. schliffene Kappe mit dem Glashahn h.

Zur Anstellung eines Versuches wird das Manometer r zur Hälfte, das lefäß m nebst Rohr aber his in das Gefäß n mit Quecksilber gefüllt. Durch leffnen des Hahnes t wird nun das Quecksilber bis zur Marke s abgelassen,

¹⁾ Dingl. 1879, 232, *417.

ein passenbes Glasrohr in bas Gefäß n gebracht, die Rappe bei geöfft Sahn & fest aufgesetzt und biefer bann geschlossen. Run wird burch De

Fig. 112.



bes Hahnes t so lange Quechilber abgelassen, t Bolum burch Wägung bestimmt wird, bis das Wieter eine Druckverminderung von etwa 0,5 zeigt. Dann wird ein zweiter Bersuch in bers Weise gemacht, nur wird das Glasrohr in n mi zu untersuchenden Substanz, deren Gewicht vermittelt ist, gefüllt. Pierbei ist darauf zu abaß der Stand des Quechilbers im Manometer scherselbe ist, wie im ersten Bersuch, so daß als Druck im Innern des Apparates in beiden Bersgleich ist. Aus zwei solchen zusammengehörigen suchen läßt sich das Bolum der verdrängten berechnen.

Bezeichnet man den Abstand der Duechsilden flächen im Manometer mit m, den von einem sweter abgelesenen Luftdruck mit b, so ist b — m der Druck, unter welchem sich die Luft im Apbesindet. Ferner sei g das Bolum des im erst das Volum des im zweiten Versuch abgelassenen Lilbers. Mit v und v' sei das gesammte Volm Luft im ersten und zweiten Versuch bezeichnet. Volum des Röhrenabschnittes, in welchem das silber in dem einen Manometer steigt, sei x, verhält sich

$$v: (v+q-x) = (b-m): b \text{ unb } v': (v'+q') = (b-m): b.$$

Aus diesen beiden Gleichungen folgt, wenn schließlich (b-m)=d sett: $v-v'=\frac{(q-m)}{n}$ v-v' ist aber das Bolum des zu untersuck Körpers. Es läßt sich dieses also aus den Wag, q' m und b berechnen.

Bur Bestimmung des specisischen Gewichtes i Stlicke werden dieselben mit einer dünnen E Paraffin oder Wachs überzogen, worauf man kannter Weise ihr Gewicht an der Luft und im Lermittelt. Der Unterschied beider specisischen Ge giebt Aufschluß über die Porosttät der unterschied. Immerhin ist sehr wohl zu berucksich daß diese Angaben nur dann die Dichtigkeit der Bstosse selbst genau darstellen, wenn gleichzeitig dem betreffenden Stlicke die Menge der Asche un specisisches Gewicht bestimmt ist. Dabei ist z

ich, daß die Aschenbestandtheile nach dem Verbrennen der Kohle vorauslich eine andere Dichte haben als vorher, um so mehr Schwefelkies in nornd, Calciumcarbonat in Calciumornd oder Calciumsulfat übergehen. Bestimmung des specifischen Gewichtes ist wohl geologisch wichtig, für tische Zwecke aber unwesentlich.

Bestimmung der eingeschlossenen Gase. Um die in Kohlen einNossenen Gase zu erhalten, bringt Mener¹) die Kohlen in kochendes Ker, kocht weiter, um zunächst die mitgerissene atmosphärische Luft zu enten und fängt erst dann die entwickelten Gase auf, um sie in der bei der ersuchung der Gase besprochenen Weise zu untersuchen. Parrh²) und omas³) erhitzen Koke oder Braunkohle im luftleeren Naume und saugen Gase mittels der Duecksilberluftpumpe ab.

Es erscheint noch keineswegs ausgemacht, ob die bisher gefundenen Gase eits fertig in den Kohlen enthalten sind oder nicht vielmehr erst beim Ersmen, namentlich wenn dieses unter Wasser geschah, gebildet wurden. Iedens hat diese Untersuchung, vorläufig wenigstens, keinen technischen Werth.

Bestimmung des Wassergehaltes. In der Regel werden zur Bestimzg des Wassergehaltes 1 bis 5 g des Brennstoffs bei 100 bis 110° getrocknet, zwei auf einanderfolgende Wägungen keine Gewichtsabnahme mehr erkennen en 4). Schondorff 5) trocknet die Kohle sogar bei 90°, Nichardson 6) bei 10°, Hinrichs 7) trocknet die scin gepulverte Kohle auf einem Uhrglase eine inde bei 115°. Regnault 8) meint aber, daß die Wasserbestimmungen 100° ungenau seien, sobald die Kohle Thon enthalte, da dieser erst bei hglut sein Wasser verliere. Richters 9) bringt zur Bestimmung des hygrosischen Wassers die sein gepulverte Kohle zunächst unter eine Glocke neben Schälchen mit Wasser, läßt bei 15° stehen und trocknet dann bei 100°.

Daß diese gewöhnlichen Trockenmethoden keineswegs genaue Resultate n, zeigen u. A. folgende Versuche.

Fein gepulverte Bantorfer Kohle verlor, 3 Stunden auf 110° erhitzt, 1,83 Proc. wurde in einer Nacht über Wasser wieder 2,59 Proc. schwerer. 2,153 g der= in Probe zwischen zwei Uhrgläsern (Fig. 113, a. f. S.) drei Stunden auf 100 105° erhitzt, wogen 2,060 g,

^{1) 3.} pr. Chem. II, 5, 144, 407; Dingl. 1871, 201, 461; 1872, 204, 462; 6, 496. — 2) Dingl. 1872, 204, 470. — 3) Chem. News 1877, 249. — Rerl: Probirbuch, S. 131; Stein: Untersuchung der Steinkohlen Sachsens, 14. — 5) Ishar. f. B. H. Sal. 1875, 138. — 6) J. pr. Chem. 11, 165; Dingl. 6, 67, 212. — 7) Z. anal. Chem. 1869, 132. — 8) Ann. de min. III, 12, 161. •) Dingl. 1870, 195, 320.

2,471 g berfelben Probe, auf einem offenen Uhrichalchen zwei Stunden auf ! erwarmt, wogen 2,423 g

nach einer Stunde auf 1100 .			į.			2,485
nach zwei Stunben auf 1100 .						2,464
dann eine Racht über BBaffer				٠		2,550
wieder brei Stunden auf 1100		•		٠	÷	2,473
dann eine Racht über Baffer						2,559
wieder zwei Stunden auf 1100					ı.	2,487

Die Kohle hatte also beim ersteren Bersuch zwischen zwei Uhrzu troden 78 mg ober 4 Broc., auf bem offenen Uhrglase aber in zwei T



64 mg ober 2,6 Proc. zugenommen, und zwar wie folgender Berfuch burch Aufnahme von Sauerstoff.

4 g berjelben Rohlenprobe wurden in einem Röhrchen brei Stunden lan 100 bis 110° erwärmt und dabei zwei Liter trodne, tohlenfäurefreie Luft geleitet; die Rohle verlor 1,778 Proc., die übergeleitete Luft aber enthielt:

Waffer			•	•			1,844 Broc	. ber	Roble,
Roblenfäure		•			•		0,125 "	23	29
Rohlenftoff .			•		•		0,049 "	29	33
Wafferftoff .							0.022	-	_

Die Kohle hatte also in den drei Stunden 0,07 Proc. Kohlenwasse und 0,125 Proc. Kohlensäure abgegeben, dagegen 0,262 Proc. Sauerstoff genommen. Wahrscheinlich ist auch ein Theil der Kohlensäure und des Werst durch Oxydation der Kohlenbestandtheile gebildet. Bei der Bestimt des Wassers in den sossillen Brennstoffen ist daher der Zutritt der atmosphen Luft auszuschließen oder doch möglichst zu beschränken.

Filt technische Zwede erwärmt man baher 2 bis 4 g bes zu i suchenben Brennstoffes zwischen zwei Uhrgläsern oder in einem Tiegel gut schließendem Deckel zwei Stunden lang auf 100 bis 110° im Luf läßt erkalten und wiegt. Das Trodnen geschieht passend in dem aus pa Rupferblech hergestellten Kaften ab (Fig. 114), dessen Deffnung & Thermometer a trägt, während die Uhrgläser und Tiegel auf das Geseseht werden.

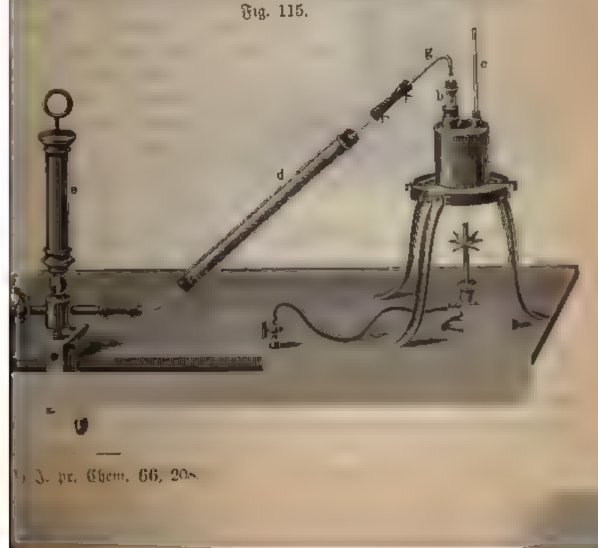
Für wissenschaftlich genaue Versuche erwärmt man das Glasrohr b (Fig. mit der zu untersuchenden Probe in dem mit Thermometer o versehenen Rigefäß auf 1000, pumpt mittels der Luftpumpe e die Luft aus, läßt nache

urch Ceffnen des Hahnes f durch pprogallusjaures Kali vom Sauerstoff extet ober Wafferstoff eintreten, welche durch bas Chlorealeinmrohr d

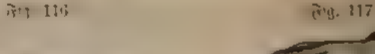


getroduet werden und wiederholt diefe Operation noch einige Male. Bequemer ift jedoch bie Anwendung bes Rochleber fchen Troden: apparates 1). Der Enlinder von Rupferblech B (Fig. 116, a. f. C.) ift mit Paraffin gefallt und trägt das Wefaß aus Gifen ober Glas A, welches Dued filber enthalt. In biefes Duedfilber taucht ein Thermometer und das Glasrohr C mit ber gu untersuchenden Probe. Man teitet nun burch bas unten etwas umgebegene Robe b einen langfamen Strom troduen Wafferftoff ober Rohlenfäure ein, das durch bas Rohr a entweichende Gas

mm Bergleich durch ein Rohr mit Chlorcalcium oder Schweselsaure, nut Wagung deffelben gleichzeitig eine dwecte Wasserbestimmung auszusuhren



Nach zweiffündigem Erwarmen auf 100" ift die Trodnung vollig trendet. biefes Parafun und Onechilberbades fann man naturlich anch em B









(Ag. 114) nehmen, i Dede eine entsprechende unug zum Cinsenten Rohres Chat.

Ta die getrockneten Bitoffe sehr hugreikopiich so muß man sie bes Wagung in einem bed Befaß über concent Schwefelsäure (Arg. oder über Chloreateian Fig. 118 andeutet, abstalien.

Bestimmung der Roksansbeute Um bei der Untersuchung von Stohlen die Koksansbeute zu bestimmen, gluht G. Hinrichs!) 1 bis 2g ber in einem Platintiegel 31. Minuten über einer Bunfen'schen Flamme, 31. Minuten über dem Gellase Lepteres Versahren fährt leicht zu Berl

Rach Merz? werden etwa 5 g Kohle in einen bedeckten Porzellar gebracht, der in einen zur Hafte mit Thompulver gefallten, ebenfalls bed Thomtiegel so eingesetht wird, daß die beiden Wande der Tiegel 1 bis 2 en einander abst.hen. Der so gebildete Zwischensaum wied mit Holzschlens ausgefällt und dann wird der Tiegel im Holzschlenseuer eine Stunde lan

^{1, 3}tichr. anal Chem. 1869, 133. - 2) Emiling, 1576, 218.

thglühhitze ausgesett. Werz erhitzte immer vier solche Tiegel gleichzeitig. 18 Berfahren ist unbequem, ungenau und giebt keine der Technik entsprechens 1 Resultate, da die Erwärmung eine zu langsame ist. Ganz unbrauchbar die Koksbestimmung vor dem Löthrohr 1).

Richters?) mischt 1g der fein geriebenen lufttrodnen Kohle mit fein schlämmtem Duarzpulver. Das Gemenge wird in einen 3 cm hohen und eiten Platintiegel lose eingetragen und bei aufgelegtem Dedel mittels der lamme eines einfachen Bunfen'ichen Brenners, welche bis zur äußersten Spite ne Höhe von etwa 18 cm hat, so lange erhitzt, als noch mit leuchtender Flamme brennbare Gase entweichen. Der Tiegel wird dabei so tief in die Flamme eingesenkt, daß sein Boben etwa 6 cm von der Brennermundung ent= ent ist. Sobald die Gasentwicklung beendigt ist, wird der Kokskuchen vorsichtig uf ein Eisenblech gebracht, so daß er mit seinem unteren Theil auf demselben ruht. Auf den Kuchen wird nun behutsam ein Gewicht von 0,5 kg gesetzt. Bird er bei dieser Belastung zerdrückt, so wird der Versuch mit einer geringeren Menge, bleibt er ganz, mit einer größeren Menge Quarzpulver, und zwar so lange wiederholt, bis der Ruchen im Stande ist, noch gerade das Gewicht zu tragen, ohne zerdrückt zu werden. Die Menge des angewandten Quarzpulvers bient als Maßstab für die Backfähigkeit der Rohle. Stark backende Kohlen bedurften z. B. auf 1 g 2,8 g Duarz, hatten also eine Backfähigkeit von 2,8, Sinterkohlen nur 0,8. Durch Wägung wird gleichzeitig die Koksausbeute bedimmt. — Diese Bestimmung der Backfähigkeit giebt jedoch keine, dem großen Meitsaufwand entsprechende Resultate, so daß sie kaum noch angewendet wird. Schondorff 3) bringt 2 g gepulverte Kohle in einem Platintiegel in eine

Schondorff 3) bringt 2 g gepulverte Kohle in einem Platintiegel in eine Tunsen'sche Flamme von 20 cm Höhe und einem stündlichen Gasverbrauch und Liter, und zwar in einem Abstande von 3 cm zwischen Brennermünsung und Tiegelbeden, bis keine Flamme mehr unter dem Tiegelbedel heraustritt.

Muck 4) empfiehlt dagegen folgende Regeln. Anwendung von nicht mehr 18 g Probirgut, bei backender Kohle noch weniger, Flamme nicht unter 18 cm We, dünnes Drahtdreieck, 3 cm Abstand des Tiegelbodens von der Brennerstadung, Tiegel von guter Oberflächenbeschaffenheit und mehr als 30 mm Höhe ist start blähenden Kohlen (gewöhnlich von 40 mm Höhe und 24 mm Bodenschmesser), Erhitzen die zum völligen Verschwinden jeglicher Flamme zwischen Lucks und Tiegelrand. Zur Beurtheilung des mitunter wichtigen Ausblähungssches empfiehlt sich eine Wiederholung der Verkotung bei gelinderer Erhitzung.

Ans einer größeren Versuchsreihe über den Einfluß der Kohlenmenge und En Art des Erhitzens mögen nur folgende Versuche mit der bereits erwähnten Sentorfer Kohle folgen.

0,89 g Rohle im Platintiegel nach Schondorff rasch erhitzt gaben 67,17 Proc. blasigen, glänzenden Kots, 2,5 g in derselben Weise behandelt 67,77 Proc. bieselbe Rohlenmenge mit einer ansangs kleineren Flamme erhitzt gab 69,70 Proc. im Porzellantiegel aber 80,54 Proc. eines das dreis dis viersache Volum der schle einnehmenden glänzenden Kots.

¹⁾ Dingl. 1868, 189, 128. — 2) Dingl. 1870, 195, 71. — 3) Zischr. f. B. H. S. S. Sal. 875, 137. — 4) Chemische Beiträge S. 14.

Diese Versuche bestätigen lediglich die Erfahrungen von Stein¹), mid denen entgegen der Angabe von Fleck²), welcher die Backähigkeit der Kohl direct von dem versügbaren Wasserstoff ableitet, die Elementarzusammensetzu der Kohle keinen Aufschluß über das Backen oder Nichtbacken, sowie die Kohl



ausbeute der Kohle giebt. Dieses Berhalten ist wehften ich bedingt durch die verschiedene nähere Jammensetzung der einzelnen Bestandtheile. Einschaft ferner die Art der Erhitzung, die Feuchtigkeit in Kohle u. s. f. Dasselbe wird durch Mud bestätzt ist allerdings die peinlichste Einhaltung der angegeten Umstände erforderlich. Als Dreieck sür den Plattiegel ist ein solches aus Platindraht (Fig. 119) and anderen vorzuziehen.

Schondorff hat nach den äußeren Merkmalen der freien Oberfläckt erhaltenen Kokskuchen die Kohle in fünf Gruppen getheilt, wie es das folgel Schema angiebt.

Die freie Oberfläche des im Platintiegel aus feingesiebtem Kohlenputt hergestellten Kokskuchens zeigt sich:

Bei der Backsohle ist jedenfalls die Größe der Volumzunahme zu bentsichtigen.

Hilt theilt die Rohlen nach der Koksausbeute folgendermaßen ein:

Rotsausbeute

Schondorff 3) zeigt, daß diese Eintheilung nicht zutreffend ist, und auch die von Gruner 4) nicht den thatsächlichen Berhältnissen entspricht, welch folgende fünf Gruppen unterscheidet:

¹⁾ Steinkohlen Sachsens, S. 19. — 2) Dingl. 1866, 180, 470; 181, 48.
3) Zischr. f. B. H. S. S. S. 1875, 149. — 4) Dingl. 1873, 208, 424.

	Roksausb	eute	Beschaffenheit der Koks
Rohle mit langer	50 his 60 9	Brnc	Pulverförmig ober gefrittet.
tohle mit langer ne (Gastohle)		,	Geschmolzen, stark zerklüftet.
he fette Rohle iedekohle)	••	}	Geschmolzen, mittelmäßig compact.
tohle mit turzer	••	,	Geschmolzen, sehr compact, wenig
te (Rokskohle) anthracitische Rohle		n J	zerklüftet. Gefrittet oder Pulver.
2009000001090000900	o - 7 00	77	Orlando Dotto Parotto

ner 1) empfiehlt die sogenannte Immediatanalyse, nach welcher die ute, aschenfrei gerechnet, der Wassergehalt und aus der Differenz die istichtigen Stoffe beim Verkoken bestimmt werden. Er glaubt, daß ohlen, welche den wenigsten Koks geben, auch die geringste Wärme rennen entwickeln. Wie weit diese Angabe richtig ist, wird später eorie der Verbrennung besprochen werden.

leicher Weise wie die Koksausbeute der Steinkohlen wird auch das bringen für Torf und Holz bestimmt.

immung des Aschengehaltes. Diese Bestimmung wird meist in usgeführt, daß eine Probe des Brennstoffes so lange an der Luft d, bis alles Brennbare verschwunden ist. Nach Muck2) wird das ulverte Kohle enthaltende Platingefäß etwa eine Stunde durch eine nme und dann allmälig stärker erhitzt. Schneller kommt man zum in man gleich anfangs die gepulverte Kohle mit Alkohol befeuchtet, bbrennt, und diese Operation mehrmals wiederholt. Um den letzten Lohle rasch zu veraschen, sügt Muck abermals etwas Spiritus hinzu, en ab und glüht einige Zeit weiter.

8 letztere Befeuchten und Abbrennen des bereits fast ganz veraschten 3 beschleunigt allerdings die Verbrennung der letzten Kohlenreste, ich dabei einige Male einen geringen Verlust beobachtet, der wohl :slüchtigung von Alkalien oder Kalk mit den Spiritusdämpfen zurückt; in der That zeigte die Alkoholflamme die bekannten Färbungen.

3) erhitzt den gepulverten Rückstand der Verkokungsprobe auf einem 1 Röstscherben unter der vom Luftzuge nicht zu stark getroffenen zum völligen Verschwinden der schwarzen Theile.

nault⁴) meint, ein Gehalt an Schwefeleisen mache das Verhältniß sche und aschefreien Bestandtheilen der Kohlen unrichtig. Allerdings dem Schwefelkies entstehende Eisenornd leichter, sind aber Carbonate wird dieser Fehler durch Bildung von Sulfat theilweise wieder aus-

¹gl. 1874, 213, 70, 242, 430; 1876, 219, 178. — 2) Steinkohlenasche, m. Beiträge, S. 21. — 3) Probirbuch, S. 138. — 4) J. pr. Chem. 13, ingl. 1838, 68, 201.

hnologie ber Brennftoffe.

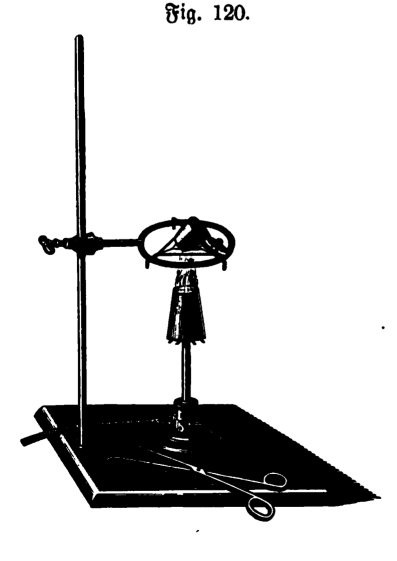
$$2 \text{ FeS}_2 + 150 + 4 \text{ CaCO}_3 = \text{Fe}_2 \text{O}_3 + 4 \text{ CaSO}_4 + 40$$

 240 240 400 160 544 17

Böllig genau wird allerdings der Gehalt einer Kohle an unorg Bestandtheilen wohl kaum bestimmt werden können, da viele derselb Beraschen verändert werden. So hat Manençon 1) in französischen folgende Beimengungen gefunden:

- 1. Weißer Anflug: Chlorammonium, Bromammonium, Jodami Arfenigefäure, zuweilen Chloraluminium, selten Chlorberylliu
- 2. Rother Anflug: Realgar in verschiedenen Zuständen.
- 3. Drange Anflug: Gemische ber unter 1. genannten Stoffe m gar, Auripigment und octaödrischem Schwefel.
- 4. Gelber Anflug: Die vorigen Mineralien aber ohne Realgar.
- 5. Schwarzer Anflug: Arfenik, Ammoniumarsenit, Ammonium niat, Sulfite und Hyposulfite.
- 6. In dünnen Platten: Ammoniat- und Kalialaun, Aluminic Eisensulfat, Ammoniumsulfat, Chlor-, Brom- und Jodam verschiedene Arsenverbindungen, krystallisirter Arsenik, Bleigl

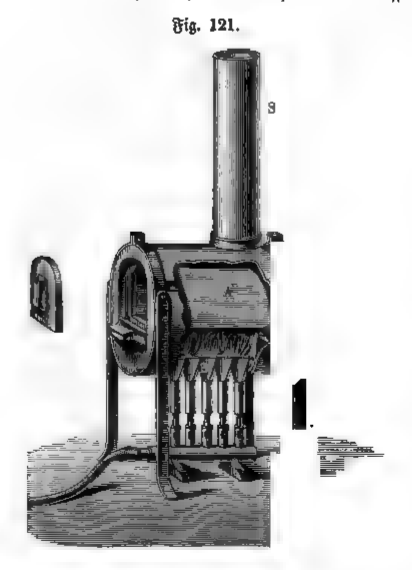
Deutsche Kohlen enthalten oft eingesprengten Kalkspath, welcher in Mengen, namentlich bei gleichzeitigem Vorhandensein von viel Schwese Erzielung übereinstimmender Aschenbestimmungen dadurch sehr erschwer nach dem Grade der Erhitzung mehr oder weniger desselben in Aetkalk ofat verwandelt wird. In weitaus den meisten Fällen bleibt aber der dartige Beimischungen veranlaßte Fehler in der Aschenbestimmung unter



Bur Ausführung ber ? stimmung bringt man nun je t erwarteten Aschengehalt 2 bis zu untersuchenden Brennstoffes Piatinschale ober einen schräg Platintiegel, wie Fig. 120 erwärmt anfangs schwach, 1 der Kohle Backen und Da stäuben zu verhüten, und glü stärker bis die Kohle völlig v ist, so daß zwei auf einander Wägungen dasselbe Gewicht Hat man viele Bestimmungen führen, so wird die Arbeit n dadurch erleichtert, daß man Schalen oder Tiegeln von Pla Porzellan befindlichen Proben rothglühende Muffel stellt und 1 zu Zeit mit einem Platindraht u

¹⁾ Compt. rend. 86, 491.

ie völlige Berbrennung erreicht ist, was rascher ber Fall ist, als auf offener ne. Sehr bequem ist namentlich ber Gasmuffelofen von Wiesnegg



(Fig. 121), beffen 150 mm lange, 100 mm breite und 65 mm hohe Minffel aus Chamotte durch die filnfflammige Gaslampe mit berftellbaren flachen Auffagen leicht auf Rothglut gebracht werben fann. Der Dedel B wird nur lofe vor bie Muffel gefett. Die zwischen Dauffel unb Chamottemantel

aufsteigenden Gase entweichen durch ben Schornstein S.

Eine Schmelzprobe ber Afche vor bem Löthrohr gibt Anhaltspunkte über bas Berhalten berfelben auf bem Roft.

eine Analyse berfelben ausgeführt, so gibt die in befannter Beise feste Zusammensetzung berselben die erforderlichen Aufschlüsse.

Bestimmung des Schwefels. Nach Lassaigne 1) tocht man die zu ichende Probe mit Königswasser und berechnet die Menge des voren Schwesellieses aus der bei der Fällung mit Ammoniak erhaltenen Eisenoryd. Das Versahren ist völlig unbrauchbar.

led?) übergießt die feingeriebene Kohle in einem Kolben mit einer von dichromsaurem Kalium, fügt unter fortwährendem Erwärmen dis im Rochen fo lange Salpetersäure hinzu, dis die Rohle völlig orydirt rirt, fällt mit Chlorbarhum und berechnet den Schwesel aus dem erhalschweselsauren Barhum.

ötein 3) fand bereits, daß hierbei mit dem schwefelsauren Barhum stets ornd niederfällt. Er kocht daher die Probe mit Salzsäure und chlor-

Dingl. 1843, 87, 302. — 2) Steinkohlen Deutschlands, S. 214. — 3) Stein: Sachsens, S. 9.

saurem Kalium bis zur völligen Drydation, dampft die überschüssige Sang größtentheils ab und fällt mit Chlorbaryum.

Pearson¹) übergießt die auf Schwefel zu prüfende Probe in einer bestehen Schale mit reiner Salpetersäure und fügt allmälig chlorsaures Kalimbis zur völligen Ornbation hinzu. Croßley²) kocht mit Salpetersäure und Zusatz von etwas salpetersaurem Kalium.

Carius 3) schmilzt die auf Schwefel zu untersuchende Probe mit Schwefelfäure von 1,5 specif. Gewicht in ein Glasrohr ein, erhitzt und bestimmt die gebildete Schwefelsäure in bekannter Weise. Das Verfahren ist genau, prennstoffe aber zu lästig.

Calvert⁴) focht die gepulverte Kohle 20 Stunden lang mit ein schwachen Sodalösung um die Schweselsaure auszuziehen, wäscht aus und bat dann mit Königswasser. Beim Kochen der dadurch erhaltenen Lösung ist darm zu sehen, daß sich kein basisch schweselsaures Eisenoryd ausscheidet, andererseit darf aber auch nicht zu viel Salpetersäure zurückleiben, da sonst ein Theil der schweselsauren Baryums nicht aussallen würde. Beim Schwelzen mit Salpeter hat Calvert stets zu wenig Schweselsäure gefunden. Dagegen zeigt A. Breddurg bury 5), daß der im Koks enthaltene Schwesel nur zum Theil in Form wischweselsäure und Schweseleisen in demselben sich sindet, zum größeren Deist er mit Kohlenstoff verbunden im Koks anzunehmen und in dieser Form ist er weber durch Salzsäure noch durch Salpetersäure demselben zu entziehen migelingt seine vollständige Bestimmung nicht durch wiederholtes Kochen des ausgesinste gepulverten Koks mit Königswasser und Kaliumchlorat, da dieser nach der Behandlung mit dem Säuregemisch noch immer etwas Schwesel enthält.

Nach Beudant, Dagnin und Rivots) wird die Probe mit reiner Kalls lauge erwärmt, mit 2 Volumen Wasser versetzt und dann wird Chlor eingeleitet. Nun wird angesäuert, der Chloriiberschuß durch Erwärmen entsernt und mit Chlorbaryum gefällt. Auch dieses Versahren eignet sich nicht still Vrennstoffe.

Kolbe⁷) erhitzt die auf Schwefel zu prüfende Substanz mit chlorsauren. Kalium und Soda, Debus⁸) mit chromsaurem Kalium und Soda, Russel⁹, mit Quecksilberoryd und Soda; die gebildete Schwefelsäure wird mit Chloribaryum gefällt.

Eschka ¹⁰) erhitzt eine Stunde lang 1 g der zu untersuchenden Rohle mit 1 g Magnesiumoryd und 0,5 g Soda in einem schief liegenden Platintiegel bei Luftzutritt unter öfterem Umrühren, reibt den erkalteten Rückstand mit 1 g salpetersaurem Ammonium zusammen, glüht mit aufgelegtem Deckel 5 bis 10 Minuten, löst in 200 com Wasser, verdampst auf 150 com, filtrirt, versetzt

¹⁾ Zeitschr. anal. Ch. 1870, 271. — 2) Das. 1863, 95. — 8) Annal. d. Chem. 136, 129. — 4) Dingl. 1871, 202, 103. — 5) Chem. News 38, 147. — ") Journ. pr. Ch. 61, 135. — 7) Suppl. z. Handwörterb. d. Chem. S. 205. — ") Annal. d. Chem. 76, 90. — 9) Journ. pr. Chem. 64, 230. — 10) Dingl. 1874, 212, 403.

nit Salzsäure und fällt mit Chlorbarhum. Fresenius 1) löst die Masse, statt ie mit salpetersaurem Ammonium zu glühen, in bromhaltiger Salzsäure.

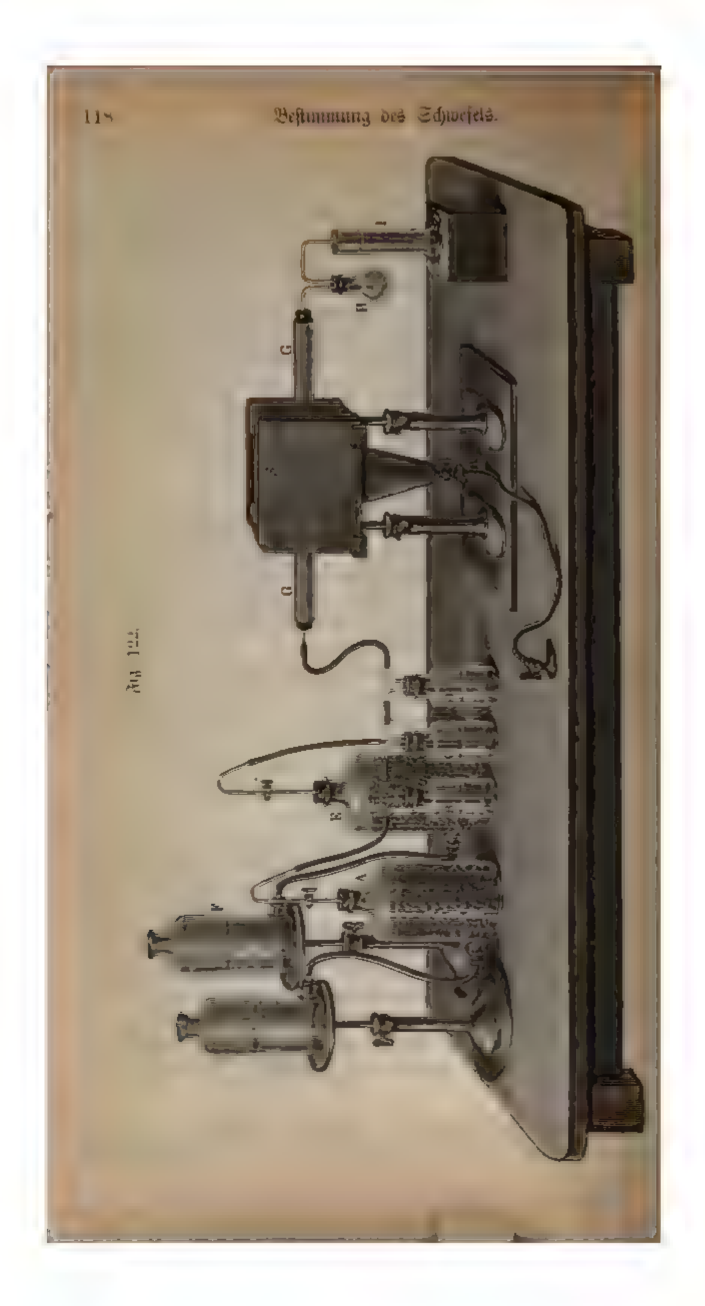
In gleicher Weise mischt Stock?) die Kohle mit gleichen Gewichtstheilen Kalkhydrat, trocknet und erhitzt unter Umrühren dis zur Rothglut dis alle Kohle verbrannt ist. Run wird salpetersaures Ammonium und Wasser zusgesetzt, getrocknet, geglüht, in Salzsäure gelöst und mit Chlorbaryum gefällt.

Dunnington³) mischt die zu untersuchende Kohle mit 15 Thln. eines sichmolzenen Gemisches von 202 Thln. Salpeter und 53 Thln. sohlensaurem Natrium, dann mit 15 Thln. Magnesiumcarbonat, schmilzt im bedeckten Platinstiegel, zieht die Schmelze mit Wasser aus, säuert mit Salzsäure an und fällt mit Chlorbaryum. Nach Kerl⁴) mischt man dagegen 1 g mit 16 g Chlorsmitium, 8 g Salpeter und 4 g kohlensaures Kalium, löst in Wasser, säuert mit Salzsäure an, verdampst zur Abscheidung der Kieselsäure zur Trockne, löst wieder und fällt mit Chlorbaryum.

Benn auch bei diesen letzteren Methoden durch die verschiedenen Zusätze die heftigkeit der Oxydation erheblich gemäßigt ist, so treten doch sehr leicht Berluste ein. Ueberdem gestatten die bisher besprochenen Versahren keine Tremung des sogenannten schädlichen Schwesels, d. h. desjenigen, der bei der Berbrennung als Schwesligsäure entweicht, von demjenigen, welcher in der Ishe zurlichbleibt. Um dieses zu erreichen, muß der Schwesel der gassörmigen Berbrennungsproducte bestimmt werden.

Rollet 3) führt zu diesem Zweck ben Schwefel zunächst in Schwefelwasser= Inf über. Der in einem Gefäße A (Fig. 122, a. f. S.) aus reinem Zink w verdunter Schwefelsäure entwickelte Wasserstoff streicht durch drei Wasch-Die erste B berselben enthält eine Auflösung von essigsaurem Blei, 🌬 zweite C eine Auflösung von Silbernitrat, jedoch so verdünnt, daß ein **Miderschlagen des überschüssigen Silbers als** metallisches Silber vermieden in; die dritte Flasche D enthält reines Wasser, um die aus der zweiten **Hasch mitgerissenen Substanzen zurückzuhalten. Die zu verwendende Kohlen=** fine wird dargestellt aus kohlensaurem Kalk der Flasche $oldsymbol{E}$ und sehr ver-Munter Salzsäure der Flasche F, die jedoch möglichst frei von Schwesel sein mg. Sie wird im richtigen Verhältniß in der zweiten Waschslasche C mit m Wasserstoff gemischt. Das Gasgemisch wird nun durch Glasröhren, welche mit nicht vulkanisirten Kautschutschläuchen verbunden sind, in eine Porzellan= Thre G von 25 mm lichter Weite, in deren Innern sich die zu untersuchende Erbstanz befindet, geleitet. Die Porzellanröhre ist mit zwei einfach durch= whrten Korkpfropfen verschloffen und verkittet. Der Ofen besteht, wie der Duerschnitt Fig. 123 zeigt, aus zwei ausgehauenen und mit Kupferblech beligten seuersesten Steinen 8, welche von zwei verschiebbaren kupfernen Stativen

¹⁾ **Jeitschr.** anal. Ch. 1878, 497. — 2) Bolley, Untersuchungen S. 534. — 5) Americ. Chem. 1876, 83. — 4) Probirbuch S. 142. — 5) Dingl. 1879, 233, 125.



m werben, um die Höhe des Ganzen reguliren zu können. Das Erhigen at burch ein Fachergeblafe mit Leuchtgas. Die Berbrennungsgafe ftreichen durch einen kleinen Ballon H, wo sich ber größte Theil des Wasserdampfes ber fich mahrend ber Operation gebilbet hat und gehen von bort burch eine i von Silbernitrat in den Cylindern I, wo sich der in der zu untersuchenden ıng vorhanden gewesene Schwefel als Schwefelsilber niederschlägt.

Fig. 123.



Silberlöfung, welche febr baufig gebraucht werden tann, wird bargeftellt durch Auflöfung von 16 bis 18 g Silbernitrat in 1 Liter Waffer und nachherige Neutralisation mit Ammoniat; berfelben wird bann noch wieber 1 bis 2 Broc. Salpeterfaure jugefest, um fie ichwach fauer zu machen.

Bei ber Ausführung ber Bestimmung werben etwa 0,5 g der zu unterfuchenben Rohlen ober Rots in einem Platinschiffchen in bas Porzellanrohr gebracht. Dann leitet man burch entsprechende Bahnftellung ein Bemifch bon 3 Thin. Wafferftoff und 1 Thi. Roblenfaure burch das Rohr und erhitzt zum Glühen. Ift nach etwa zwei Stunden die Roble völlig ver-

, so filtrirt man das gebildete Schwefelsilber ab und berechnet daraus hwefelgehalt. Da die bei der Berbrenmung sich bilbenden theerigen Beeile, welche fich in bem falteren Theil ber Röhre ansetzen, Schwefel alten, jo muß barauf Bebacht genommen werden, ben falten Theil ber so turz wie möglich zu halten; gleichzeitig wird derselbe mit Borzellanausgefüllt, um die theerigen Beftandtheile gurlidzuhalten. Am Ende veration, b. h. wenn fein Roblenftoff mehr in dem Schiffchen vorhanden işt man die Röhre nach und nach ftärker, um die theerigen Bestandtheile rennen oder zu gerfeben.

dorzuziehen ist die Berbrennung im Sauerstoff. Warren 1) läßt die gebilbete Schwefligfaure von einer Schicht Bleisuperornd absorbiren, !lmann 2) von einer Schicht Ralt, in welchem bann die Schwefelfaure at wird. Mixter 3) verbrennt in bromhaltigem Sauerstoff; fein Apparat unbequem. Beffer ift ber Borichlag von Cauer4). Bur Bestimmung hwefele in Rolls wird bie Probe mit einem Schiffchen b (Fig. 124, .) in ein Berbrennungerohr gebracht und biefes erhitt, mahrend Sauer-Die Berbrennungegafe ftreichen burch ben Abndurch geleitet mirb. isapparat c, welcher bromhaltige Salzfäure erhält. Die baburch gebildete elfanre wird mit Chlorbarpum gefällt.

itr fluchtige Brennftoffe foll der in Fig. 125 (a. f. G.) bargeftellte it verwendet werden. Bunachst wird die etwas verengte Stelle b des

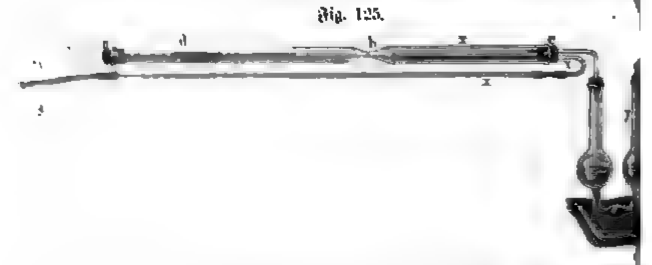
Beitigt, anal, Chem. 1866, *169. - 2) Daj. 1876, 1 und *76. - 8) Daj. 212. — 4) Daj. 1873, *32 m. 178.

kanderen und einem gun finder Miner eringe, dem tench das dicht a Sand beid ausgehöhrt, die de errinfahende Benos in Schaften d'erhipt, so das die errinderen sollen der beide beide Beideren Seibermungsgafe finige barid aus inder haltige Sandaren bei Abiermungsgabentet y. Schließlich sich wan beich aus Kahre sonn a unt einen Sunen Sanerkoff ein, um die Sah weinerkanger und von im Schaften gebliebenen Rückland zu verbrennen.

Tode Merhabe ift gut, bod wende ich ansichließlich ben in Fig. 124 d gebelteben Apparat an, bringe jedoch in den vorderen Theil bes Rohres m



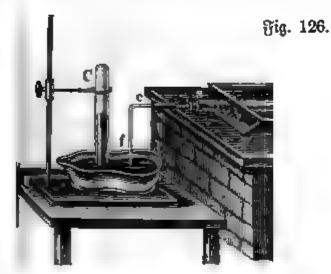
bas Schiftschen b eine etwa 8 am lange Schicht, mit zetwas Platinschwarz ge mischten Nobest, der durch zwei in dinnes Platindlech gehüllte Asbestpfrozin eingeschlichen ist. Einen nicht völlig verbrannte theerige Producte werden dur Vermittelung dieser Schicht von glübendem Platinasbest leicht vollständig opdie so bast ber einiger Vorsicht Verluste völlig ansgeschlossen sind. Der vorden p



And the house of the state of t

pmefel, welcher fast ansichließlich als Schwefelsaure barin enthalten ift. ibe Bestimmungen zusammen geben ben Gesammtichwefel.

Bestimmung des Stickstoffes. Nach Dumas bringt man in die 70 bis am lange Verbrennungsröhre ab (Fig. 126) eine 12 bis 15 cm lange hicht Natriumbicarbonat, dann 4 cm Rupferoryd, darauf das innige Gemenge 2 0,5 bis 1 g des Brennstoffes mit Kupferoryd, nochmals eine Schicht pferoryd und schließlich eine etwa 15 cm lange Schicht von Kupferdrehspänen. un verbindet man die im Verbrennungsofen liegende Röhre mit dem Gasungsrohre cf., und erhipt das letzte Ende d zum Slühen, so daß die durch rietzung des Bicarbonates frei gewordene Kohlensäure die atmosphärische st völlig verdrängt. Ist dieses geschehen, werden somit die entweichenden undlasen von Kalisauge völlig absorbirt, so unterbricht man die weitere Zersdung des Bicarbonates, bringt liber das Gasentwickelungsrohr den getheilten laschlinder C, welcher mit Duecksilber und einigen Cubiscentimetern Kalisuge gestillt ist und erhipt nun das Verbrennungsrohr von vorn beginnend



langsam nach hinten vorschreitend. Ift die Berbrennung beendet, so glüht auch den Rest des Bicarbonates, um den sämmtlichen Stickstoff aus der spe in den Meßchlinder siberzutreiben. Nachdem die Kalilange alle mit Stickstoff vermischte Kohlensäure absorbirt hat, das Bolum des in dem schlinder befindlichen Sases nach mehrstündigem Stehen sich nicht mehr gert, hebt man den unten verschlossenen Chlinder heraus, was passend Unterschiedung eines Schälchens geschehen kann, und taucht ihn so tief in weiten Chlinder mit Wasser, daß dieses nach dem Heruntersallen des Queckstes und der Kalilange außen und innen gleich hoch steht und liest unter Beschlichung der Temperatur die Menge des erhaltenen Sticksosses ab (s. Gasschste).

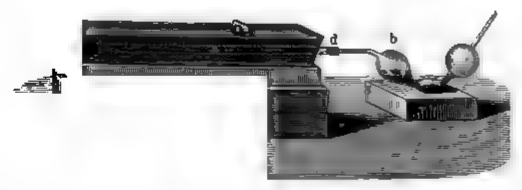
Statt des in Fig. 126 und 127 abgebildeten Liebig'schen Kohlenofen b man überall, wo Leuchtgas zur Hand ist, einen der in Fig. 129 und 135 kachenen Berbreunungsofen anwenden.

Diefes Berfahren ift zwar mehrfach abgeandert 1), es ift aber immer etwas

³⁾ Frefentus, Quantitative Analyfe, 6. Auflage, Bb. 2, C. 57.

weniger bequem, als das folgende von Barrentrapp und Will, weld gleicher Genauigkeit daher meist vorgezogen wird. Man bringt in das zur Spitze ausgezogene Verbrennungsrohr a (Fig. 127) erst etwas st freien Natronkall, dann das Gemisch von Natronkall mit etwa 1 g de gepulverten Brennstoffes, sillt das Rohr dis auf etwa 4 cm mit reinem kall nach und setzt einen loderen Asbestpfropf vor, damit kein Kall dur entwickelten Gase mitgerissen wird. Nun verbindet man mit dem in Verbrennungsosen liegenden Rohr mittels eines gut schließenden Korkes

Fig. 127.



Salzsäure von 1,07 specif. Gem. enthaltende Absorptionsgefäß b, und das Rohr von vorn anfangend und langsam nach hinten fortschreitend. Berbrennung beendigt, hört somit die Gasentwicklung auf, so bricht i Spitze des Berbrennungsrohres ab und sangt etwas Luft durch den Aum somit auch den letzten Rest des gebildeten Ammonials in die Sischben. Jetzt entleert man die saure Flitssigkeit in eine gewogene Schodampft vorsichtig zur Trockne und wiegt den erhaltenen Salmial; desselben entsprechen 14 mg Stickloss. Sicherer ist es allerdings, b

Fig. 128.



nicht völlig zur Trodne verbampfte Flüssigl überschüssigem Platinchlorid zu versetzen, vö Trodne zu verdampfen, mit einem Gemi 2 Thin. Altohol und 1 Thi. Aether auszuziel aus dem so erhaltenen Platinsalmiak den Szu berechnen.

Filr alle technischen Zwede ist es vorz bas Ammoniak nach Beligot alkalimetrisch stimmen. Zu diesem Zwede süllt man in i sorptionsapparat (Fig. 128), der mittels bei rohres ab mit dem Berbrennungsrohr verbun bo com Zehntelnormalsäure. Ist die Berbr beendigt, so titrirt man mittels Zehntelnorm

jurlick. Jeder Cubikentimeter Alkali, der jest weniger gebraucht wir spricht 1,4 mg Sticktoff. Da bei biefen Bestimmungen nicht selten fl
fürbte Stoffe mit übergehen, welche die Erkennung der Endreactic
erschweren, so empfiehlt es sich, wie schon Stein 1) vorgeschlagen, zwisch

¹⁾ Steinfohlen Cachfens, G. 8.

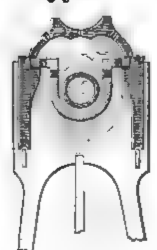
unungerohr und Absorptionsapparat ein Kölbchen mit etwas Ralilauge einshalten. Nach Beendigung der Verbrennung saugt man langsam Luft durch Apparat und erhitt das Kölbchen zum Sieden, so daß nunmehr das reine rmonial von der Säure in dem Absorptionsapparate aufgenommen wird.

hat man chlorfreien Natronkalk angewendet, fo kann man burch Ausjen des Rücktandes mit Wasser, Ansäuern mit Salpetersäure und Fällen : Silbernitrat auch den Thlorgehalt des Brennstoffes bestimmen.

Bestimmung bes Kohlenstoffes und Wasserstoffes. Caiens 1) beumt nach bem Berfahren von Elliot 9) ben Rohlenstoffgehalt der Rohlen durch indation mit Chromsäure und Schwefelsäure und Absorption der Rohlensäure uch Ratrontalt. Das Berfahren ist in keiner Beziehung empfehlenswerth. benfalls ist die Verbrennung der Probe im Sauerstoffstrom vorzuziehen.

Glafer 3) empfiehlt hierfur den in Fig. 129 (a. f. S.) abgebildeten pparat. Zwei eiferne Trager, die auf einer eisernen Platte zu Enden einer wahl Sasbrenner angeschraubt find, tragen zwei parallellaufende, unter sich bundene Gifenschienen, sentrecht über diesen sind zwei Gisenbrahte in die



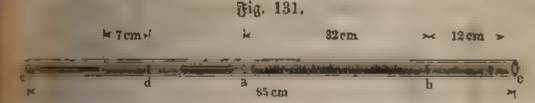


Träger eingezogen. Die oben und unten mit Rinnen versehenen Thomplatten können leicht zwischen Schienen und Draht eingezogen werben, und bienen als Träger sür die Eisenstüde, welche die Rinne zur Aufnahme bes Verbrennungsrohres bilben. Die burchlöcherten Thondedel concentriren durch ihre eigenthümliche Form die Ditze auf das einliegende Glasrohr, wie der Durchschnitt (Fig. 130) andeutet. Die Verbrennungsröhre (Fig. 131 a. S. 125) enthält zwischen zwei Kupfersbrahtnetzen bei a und b gekörntes Kupferoryd, von b bis c eine oppdirte Kupferspirale, von a bis d das Platinschiffchen mit der Kohlenprobe, endlich bei d eine an einem Draht besestigte metallische Kupfer-

kale. Rach dem Einlegen der Röhre in den Ofen verdindet man durch ummistopsen den vorderen Theil des Rohres mit einem Chlorcalciumrohr, phinteren mit den Reinigungs und Trodenapparaten. Bon diesen enthält Baschgefäß a (Fig. 129), welches durch den Schlauch d mit dem Sauer-Masometer, und das Gefäß a, welches durch den Schlauch l mit dem mit des sphärischer Luft gestillten Gasometer verbunden ist, Kalilauge, die Gefäße mb d, Natronfalt und obenanf Chlorcalcium. Das Chlorcalciumrohr eo bit durch das Glasrohr g und den Schlauch f sowohl Sauerstoff als gewigte Luft zum Verdrennungsrohr. Bor Ausstührung einer Analyse heizt in die Röhre im Berdrennungsosen an und läßt dann im trockenen Luftstrom alten. Die zu untersuchende Probe wird hierauf im Platinschiffchen eins ührt, und der vordere Theil der Röhre mit den gewogenen Absorptions

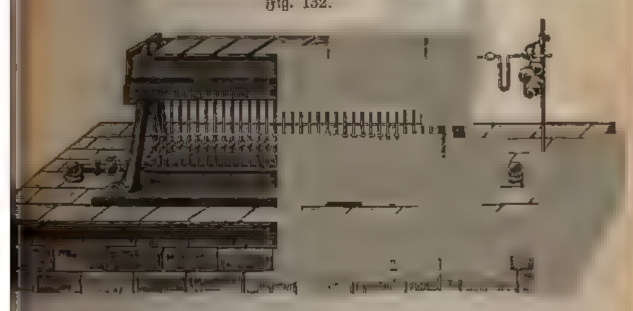
¹⁾ Dingl. 1872, 203, 470. -- 2) Daj. 1870, 195, 91. -- 3) Zeitichr. anal. 'tn. 1870, *393.

raten verbunden. Das Kalischutzrohr des Liebig'schen Kohlensaureapparates mit dem Afpirator B in Berbindung. Nachdem der Glashahn des Trodenstrates geschlossen ist, wird der Hahn des Aspirators geoffnet und der vorscheil des Verbrennungsrohres sowie die Kupserspirale am hinteren Ende ichwachen Nothzlühen erhitet; hierauf bisnet man den Hahn des Trodenstrates und läßt einen sehr schwachen Sauerstoffstrom eintreten, der indehermmen von der Kupserspirale in de ausgenommen wird und bloß versern soll, daß in diesen Theil der Röhre Verbrennungsproducte gelangen.



Ethiqung der Substanz geschieht nun je nach dem Grade der Flüchtigkeit werder direct oder durch strahlende Warme, wobei die Temperatur durch stegen oder Abnehmen des Deckels leicht geregelt werden kann. Wenn sich begied nur noch Kohle im Platinschiffschen besindet, so läßt man die Kupfersale erkalten und einen stärkeren Sauerstofistrom eintreten, der die Berstung vollendet und das reducirte Kupfer wieder in Orgd verwandelt. Die Orgdation wird im Luftstrome vollendet, dann werden die Glashahne plossen, die Absorptionsapparate abgenommen und gewogen.

Statt dieses Ofens kann man auch den allerdings weniger bequemen Holz-Lenofen, Fig. 127, verwenden, oder aber den in jeder Beziehung vorzüglichen



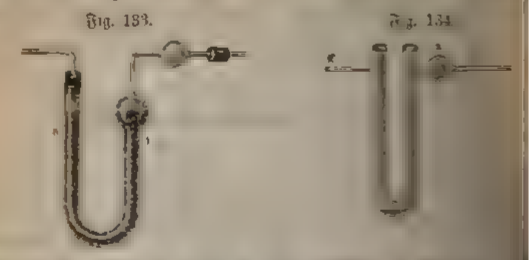
fra von A. W. Hofmann 1), welcher mit seinen Thonbrennern in Fig 132 gebildet ist. Ebenso ninnnt man mit Bortheil statt des wagerechten Chlore Lunrohres das Uförmige ab (Fig. 133, a. f. S.), oder aber die von Bole empsohlene Form Fig. 134.

Bon Kopfer2) wurde vorgeschlagen, die organischen Stoffe in einem Dan, theilweise mit Platinasbest gefüllten Rohr mittels Sauerstoffgas zu

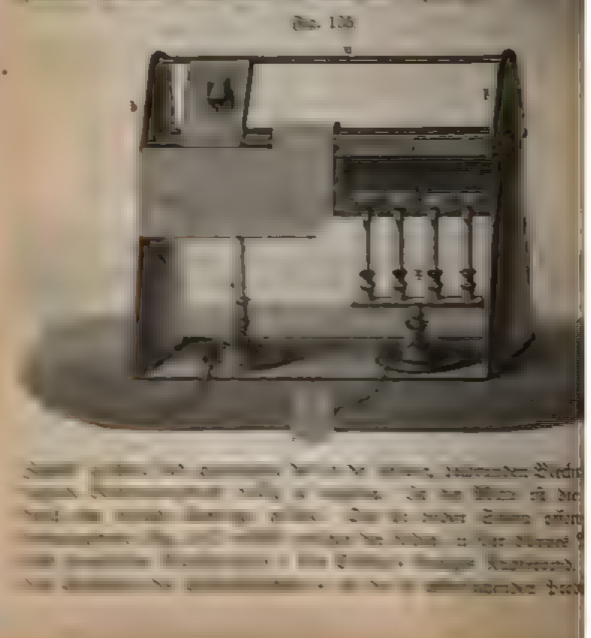
^{1,} Annal, d. Chem 117, *39. - 2) Zeitfchr. anal. Chem. 1878, *1.

verbrennen. Für die Untersuchung von Brennstoffen ziehe ich dagegen i den Figuren 135 und 136 in Vorderansicht und Schnitt in 13 until Große abgebildeten Apparat vor.

Die beiden Seitenbleche b und p find unten mit der Bobenplatte, burch zwei ftarte Drahte u mit emander verbunden, gegen welche fich die stille s oben anlegen, welche unten in der auf beiden Seiten angere



Rinne e fteben. Dabuich meiden in befannen Weife bie Flommen bn'



Ende w mit dem Sanerstoffgasometer, das andere so aber direct mit orcalciumrohr verbunden.

: Anfang einer Bersuchsreihe legt man das Berbrennungsrohr in die te O, stellt die fenerfesten Steine oben gegen die Stangen u (Fig. 135) tot die Rupferopydschicht durch die mit drei oder vier Flachbrennern

Fig. 136.



versehene Lampe B (vor welcher in ber Abbilbung bas Schutblech a ber Dentlichkeit wegen fortgelaffen ift) zum Glüben, während für bie andere Salfte bes Rohres ein einfacher Bunfenbrenner A genügt. Man leitet etwa gehn Minuten lang einen Strom atmofpharifcher Luft, welcher burch eine Flasche mit Ralis lange und eine folche mit concentrirter Schwefelfaure gegangen ift, burch bas Rohr und lägt es bann in biefem Luftstrom ertalten. Nun wirb ber Stopfen u gelöst, und die unter Luftabichluß (G. 108) bei 1000 getrodnete Brobe (etwa 300 mg) mit bem Blatinichiffchen eingeschoben, ber Stopfen fofort wieder eingesett und auf ber anderen Seite bas Chlorcalciumrohr eingeschoben. Dit bem Chlorcalciumrohr verbinbet man noch ein fleines U-Rohr, welches Glasperlen und einige Tropfen Schwefelfaure enthält, mit dem Chlorcalciumrohr zusammen gewogen wird und bestimmt ift, die letten Spuren Waffer zurliczuhalten.

lgt ber Liebig'sche Kaliapparat (Fig. 138), welcher, soweit die Schattischt, mit reiner Kalilange von 1,3 bis 1,35 specif. Gew. gefüllt ist, bem Ende b ein Schwefelsaureröhrchen trägt, welches wie das oben i die Feuchtigkeit zurückzuhalten hat; es wird mit dem Kaliapparaten gewogen. Schließlich folgt ein nicht gewogenes Rohr mit Chlorsfig. 137.

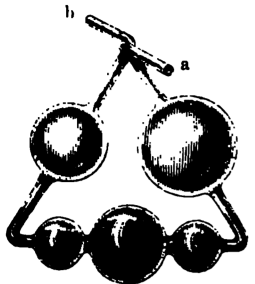


ober etwas Schwefelsaure, um zu verhüten, daß von dem folgenden Lufts als welchen man natürlich jede beliebige mit Heber versehene Flasche vers kann) Fenchtigkeit zu den gewogenen Röhren dringen kann.

an bringt nun die Aupferorndschicht mittels der Lampe B zur Rothst dann einen langsamen Strom Sanerstoff in das Berbrennungsrohr, welcher eine Flasche mit Kalilauge und eine solche mit concentrirter stäure durchstrichen hat, und erhibt das Platinschiffchen mittels der eins dunsenslamme, vom hinteren Ende anfangend und nach vorn allmälig tend, dis alles Brennbare verschwunden ist. Nun sperrt man den Sauers nach einigen Minuten Chlorcalciums und Kaliapparat ab und wiegt.

Inzwischen löscht man die Flammen und läßt das Rohr in demselben Luftstwaabfühlen. Paur sehr schwer verbrennliche Kohlen erfordern schließlich statt de

Fig. 138.



einfachen Bunsenbrenners einen gewöhnlichen Du brenner zum Erhitzen des Platinschiffchens.

Hat man nach Beendigung der Berbremund die Absorptionsröhren und die im Schifschen zurätigebliebene Asche gewogen, so ist der Apparat soft zur zweiten Analyse fertig. Ich glaube daher der Ofen als sehr handlich, billig und sparsam im Geberbrauch entpsehlen zu dürfen.

Es ist noch zu bemerken, daß das Borless eines Silberbleches oder einer Aupferspirale wegt des geringen Chlor- und Stickstoffgehaltes überstüffe ist. Bedenklicher ist der Schwefelgehalt der Stein

fohlen, welcher als Schwefligfäure und Schwefelfäure entweichen und bas Chla calcium und selbst die Kalilauge verunreinigen und beschweren soll. meinen Erfahrungen ist ein solcher Fehler nicht zu befürchten, namentlich wem man den vorderen Theil der Rupferorydschicht nur zur schwachen Rothstall Bei der Verbrennung von 300 mg einer Kohle mit 2,6 Proc. ich lichem Schwefel waren z. B. die aus dem Berbrennungsrohre, welches bemit zu wenigstens 20 Kohlenanalysen gedient hatte, entweichenden Gase völlig in von derartigen Schwefelverbindungen, diese somit vom Rupferoryd zurückgehalten Es genügt baher, nach 20 ober 30 Verbrennungen neues Rupferoryd zu nehmen oder doch das alte durch heftiges Glühen im hessischen Tiegel, etwa unter Nie wirfung von kohlensaurem Ammoniak, wieder brauchbar zu machen. Nur bei stark schwefelhaltigen Kohlen, z. B. Anthracit, dürfte es sich empfehlen, ein Schicht chromfaures Blei oder geschmolzenes dichromsaures Ralium vorzulegen diese aber bei der Verbrennung nur schwach zu erwärmen. Schwieriger ift be Fehler zu vermeiden, welcher durch Zersetzung etwaiger Carbonate entstet Können diese zugegen sein, so wird eine Probe der Kohle in einem Roch fläschchen mit Wasser übergossen, bann werden einige Tropfen Salzsäure zu gesetzt und die beim Rochen entweichenden Gase auf Rohlenfäure geprüft, welch erforderlichen Falls quantitativ bestimmt wird.

Da die directe Bestimmung des Sauerstoffes in organischen Stoffen bis jetzt noch etwas bedenklich ist, so begnügt man sich damit, den Sauerstoffgehalt aus der Differenz als Rest zu bestimmen.

Folgendes Beispiel möge die Art der Berechnung erläutern:

													Ą	}ro	cen	tg	eho	ılt	d. Rojie
2,010 g	Rohle	geben	48 m	g	Wasser			•	•		•			•	•	•	•	•	2,89
2,401 g	11	'n	118 "	\	liche.	•		•	•		•	•			•	•	•	•	4,91
1,199 g	77	77	233 ,	.]	BaSO	4 0	der	S (Hwe	fel	•	•		•	•	•	•	•	2,67
1,002 g																			
0,299 g	geben	bei de	er Ver	brei	nnung	82	$9 \mathrm{m}$	g	$\mathbf{C}0$	20	der	R	ohl	enf	toff	•	•	•	75,61
0, 2 99 g	"	מ מ)	n		10	7 ,	י	$\mathbf{H_2}$	O	77	U	}aff	erf	toff	•	•	•	8,96
Sauerfti	off als	Rest.		•		•	• •	•	•	• •	•	•		•	•	•	•		
																			100.00

Das Berhalten der fossilen Brennstoffe gegen Kali, unterchlorigsaure Alsm und Salpetersäure ist von Fremy 1), Marsilly 2) und Berthelot 8) ersucht, ohne daß aber bis jetzt bemerkenswerthe Resultate erzielt wären.

Percy 1) fand das Verhalten fossiler Brennstoffe, wenn sie bei gewöhnlicher mperatur mit concentrirten Reagentien während mehrerer Jahre behandelt rben, wie folgt:

tenn- doffe	Salpeterjäure	Schwefelfäure	Uebe rch lor= faures Natron	Rali
tenne-	Böllig zersett, Lösung hellgelb; Rückstand weiß.	Böllig zersegt, Lösung blaßoran= geroth, Kückstand weiß.	Stark angegriffen; Löjung tiefroth und dick; Rück= stand stark gefärbt.	Stark angegriffen; Lösung sehr tief= roth und dick; Rückstand stark ge= färbt.
lein: Men	Stark angegriffen; Löfung gelblich= grün; Kückstand braun, dunkel.	Lösung wie heller	griffen, Lösung	Noch weniger ans gegriffen; Lösung hell gelblichgrün; Rückstand fast schwarz.
thras cit	Scheinbar unanges griffen; ungefärbte Flüsfigteit; schwarzer Rücks stand.		Wenig anges griffen; Löfung hellgelb; Kückstand fast schwarz.	Sehr wenig anges griffen; Lösung gelblich gefärbt; Rückstand fast schwarz.

Suignet ⁵) hat durch Behandeln der Steinkohle mit Phenol etwa 2 Proc. **to braunen Masse** ausgezogen. Fein gepulverte Kohle mit Salpetersäure **Subelt giebt Dralsäure und Trinitroresorcin, Alkalien ziehen Huminsubskanzen** — Praktischen Werth haben diese Versuche noch nicht.

Bestimmung des Brennwerthes. Die Berechnung des Brennwerthes 15 der Elementarzusammensetzung der Brennstoffe wird erst später bei der Jeorie der Verbrennung besprochen werden können.

Berthier⁶) geht von der Hypothese aus, daß die aus verschiedenen rennstoffen entwickelten Wärmemengen unter sich genau in demselben Verhältsse wie die Sauerstoffmengen stehen, welche die Stoffe beim Verbrennen aufstmen. Er beschränkt sich darauf, diesen Sauerstoff durch die Bleimengen bestimmen, welche die verschiedenen Brennstoffe beim Glühen mit Bleioryd sern. Zu diesem Zweck wird 1 g des trockenen, möglichst zerkleinerten Brennstern. Ju diesem Zweck wird 1 g des trockenen, möglichst zerkleinerten Brennstern with 20 bis 40 g fein gesiehter Bleiglätte gut gemischt, in einem Tiegel

¹⁾ Dingl. 1861, 162, 190. — 2) Dingl. 1863, 167, 23. — 3) Zeitschr. anal. Ch. 369, 481. — 4) Eng. Mining. J. 23, Nr. 11. — 5) Compt. rend. 88, 590. — Dingl. 1835, 58, 391.

Them. Technologie der Brennstoffe.

noch mit etwa 20 g Glätte bedeckt und dann allmählich zur Rothglut erhist. Rottwa einer Stunde wird das gewonnene Bleikorn gewogen. 1 Thl. Kohlenfts entspricht 34 Thln. Blei und 1 g Blei angeblich 235 W.-E. Schrötter verwendet in gleicher Weise Bleiorychlorid.

Thompson) glüht die fein gepulverte Rohle mit Kaliumdichromat mit bestimmt den Gewichtsverlust, dessen Sohe den Werth der Kohle angeben fol

Derartige Brennwerthbestimmungen sind werthlos. Besser sind schon! Bestimmungen durch Verdampfungsversuche mit Dampflesseln.

Smeaton scheint zuerst die Berdampfungstraft ber Steinkohlen im Guf bestimmt zu haben; er fand i. J. 1772, daß 1 kg Kohle 7,88 kg Baffer 100° verdampfte. Die folgenden Bersuche von Drmeffon, Garnier n. A. gaben nur durchaus unbrauchbare Resultate, während die Beizversuche Johnson 3), sowie die von de la Beche und Planfair 4) bereits großer Sorgfalt ausgeführt sind, wegen Nichtbeachtung ber Berlufte durch! Rauchgase aber boch nur einen beschränkten Werth haben. Dasselbe gilt von mit so großem Aufwande an Geld und Arbeit ausgeführten Bersuchen von Brix welcher zwar genau Barometerstand, Windrichtung, Beschaffenheit bes Bett und bergleichen angiebt, dagegen die Rauchgase nicht untersucht hat, weil ber für angeschaffte Apparat (a. a. D. * S. 11 und 29) in der That völlig : Bedenklich ist auch die geringe Menge der zu einem Bain brauchbar war. angewendeten Brennstoffe, die nur 150 bis 400 kg (bei Holz und Torf 600 kg) betrug, während man zum Anheizen des Ressels bis 145 kg Holl So wurden z. B. 45 kg Holz zum Anheizen und nur 150 kg bet untersuchenden Brennstoffes verwendet (a. a. D. S. 137 und 143).

Marozeau 6) fand:

Art des Brennmateriales	Aschengehalt	Dampfmenge für 1 kg	Rau s temperati
Ronchamp	. 14,0	7,98	183
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	. 14,2	8,44	90
Gemisch von 2/3 Creuzot und 1/3 Roncha	mp 10,6	8,97	86

Nimmt man nun mit Peclet an, daß

- 1. das Volum des Rauches gleich dem der eingeführten auf gleiche Spalnung und Temperatur bezogenen Luft sei,
- 2. die Wärmecapacität des Rauches 0,25 betrage,
- 3. das Gewicht P eines Luftvolums V von der Spannung 760 mm dur die Formel P=1,3 V erhalten werde, so ist die Wärme, weld durch den Rauch verloren geht: 0,25 x 1,3 V (T-t). 0,325 V (T-t)

¹⁾ Dingl. 1850, 116, 115. — 2) Eng. Mining. J. 1876, Nr. 16. — 8) Di 1845, 98, 133. — 4) Daj. 1848, 110, 212; 1849, 114, 345. — 5) Untersuchn über die Heizkraft der Brennstoffe Preußens (Verlin 1853). — 6) Bull. Muhlh. 439; Dingl. 1850, 117, 244.

Das Volumen V wird mit Hülfe folgender Ueberlegung gewonnen. Die dem Vorwärmer absorbirte Wärme ist gleich der durch den Rauch verlorenen trme, somit: $p\ O=0.325\ V\ (T-t)$ oder

$$V = \frac{p \ O}{0.325 \ (T-t)}$$

p die durch den Vorwärmer für 1 kg gehende Wassermenge und O die Tem=
enturerhöhung in diesem Wasser bedeutet.

Da sich nach Angabe von Marozeau das Luftvolumen bei allen Bersen nicht wesentlich änderte und zwar gegen 15 chm betrug, so erhält man, wenn Beizfraft von Konchamp-Kohle wie oben zu 7872 Wärmeeinheiten, die des misches von Creuzot und Ronchamp nach Scheurer-Restner um 21/1000 gebser als von Konchamp-Kohle allein, somit 8037 Wärmeeinheiten answenen wird:

	B årn	nvf absorbirte nemenge	abgehend	rennungsgafen e Barme	Durch Leitung und Strahlung verlorene Warmemenge		
41	absolut	in Procenten	absolut	in Procenten	absolut	in Procenten	
	5187	• 65,9	892	11,3	1793	22,8	
	5486	69,7	43 9	5,6	1947	24,7	
	5831	72,5	419	5,2	1787	22,3	

Biel mehr Bertrauen verdienen die an einem Betriebskessel ausgeführten kinche von Hartig 1), sür die je 1500 kg Kohlen verwendet wurden. Leider aber die Temperaturen der abziehenden Gase zu selten bestimmt (innerhalb Stunden meist nur 2 bis 3 Mal), die Zusammensetzung derselben ist aber nicht berücksichtigt. Iedenfalls sind die Ergebnisse dieser Arbeit insosern kthvoll, als sie zeigen, daß beim praktischen Dampskesselbetrieb 42 bis Procent der aus der Elementaranalyse der Kohlen berechneten theoretischen ktraft sür die Dampsbildung nutzbar gemacht werden (a. a. D. S. 465). Fix hatte mit seinem Bersuchskessels sür Steinkohlen 52 bis 75 Proc. gefunden; wich Johnson, Playsair und E. v. Hauer 2), so daß danach Stein 3) wimmt, der praktische Nutzwerth der Kohlen betrage 2/3 des aus ihrer Zusmensetzung berechneten Brennwerthes.

Scheurer-Restner 4) hat das Verdienst, zuerst gezeigt zu haben, wie die winen Wärmeverluste bei Dampstesselseuerungen bestimmt werden können. Immt man nach ihm v das Volumen der Kohlensäure, v' das von Kohlenstyd, das Volumen des Kohlenstoffes in Gassorm, v''' das Volumen des übersigen Sauerstoffes, c das Gewicht des in der Kohlensäure, dem Kohlenoryd Kohlenwasserstoff enthaltenen Kohlenstoffes, c das Gewicht des in einem Legramm der Kohle enthaltenen Kohlenstoffes, x und X die Volumina Sauers

¹⁾ E. Hartig: Untersuchungen über die Heizkraft der Steinkohlen Sachsens wird 1860). — 2) C. v. Hauer: Die fossilen Kohlen Oesterreichs, 1862. — Stein: Untersuchung der Steinkohlen Sachsens, 1857, S. 26. — 4) Bull. Muhlh. 188, 744; 1869, 241; 1871, 191; Dingl. 1870, 196, *22; 1871, 200, 459; 202, 2; Baper. Ind. Gew. 1878, 223.

stoff und Luft, welche von 1 kg Kohle verbraucht werden; und endlich y Gesammtvolum des anfänglich vorhandenen Sauerstoffes. Es ist dann

$$y = v + \frac{v'}{2} + v''', c = \frac{v \times 1,966 \times 6}{22} + \frac{v' \times 1,251 \times 6}{14} + v'' \times 1,0$$

wobei 1,966 g das Gewicht von 1 Liter Kohlensäure,
1,251 " " " " " " Rohlenstyd,
1,071 " " " " " " Rohlenstoff in Gassform

und 6, 22, 14 die Aequivalentzahlen von Kohlenstoff, Kohlensäure und Rofflorydgas bedeuten.

Sieht man vorerst von der Verbrennung des in der Kohle enthalte Wasserstoffes ab, und bestimmt man durch eine Gasanalyse procentisch den halt der Rauchgase an Kohlenstoff und Sauerstoff, so ist der Quotient die beiden Größen gleich dem Verhältniß des in 1 kg Brennmaterial enthalte Kohlenstoffes zu dem für 1 kg bei der Verbrennung aufgenommenen Sauerstoff und es besteht das Verhältniß:

$$\frac{c}{y} = \frac{C}{x}$$
 ober $x = \frac{C}{c} y = \frac{C}{c} \left(v + \frac{v'}{2} + v''' \right)$.

Diesem Sauerstoff ist noch die durch Verbrennung des Wasserstoffes in Kohle verschwundenen Sauerstoffes (a) zuzuzählen, so daß das totale sür Kilogramm Vrennmaterial in den Herd tretende Volum Sauerstoff durch Formel $x'=\frac{C}{c}\left(v+\frac{v'}{2}+v'''\right)+a$ gegeben ist. Da endlich die Luft $\frac{100}{20,97}=4,761$ mal größeres Volumen besitzt als der in ihr enthaltene Sassers, so erhält man die gesammte sür jedes Kilogramm Vrennmaterial unter Rost tretende Lustmenge gleich $X=\frac{C}{c}\left(v+\frac{v'}{v}+v'''+a\right)$ 4,761.

Indem Scheurer=Restner einen Theil der Rauchgase absing, und densel analysirte, hat er mit Hülse der eben abgeleiteten Formel die zur Verbrenn dienende Luft berechnet. Die eben besprochenen Beobachtungen machten es miglale einzelnen Wärmeverluste zu berechnen, so daß Scheurer-Restner sür e Reihe von Brennmaterialien folgende Tabelle zusammenstellen konnte:

r Brennkohle	Warmemenge mit dem Calo- rimeter (S. 152) gefunden	Warmemenge in dem gebile beten Dampf	Wärmeverluft durch die in ben Ramin trefende Luft	Warmeverluft burch bie ge- bildeten Berbrennungsgafe	Warmeverluft burch den Ruß	Warmeverluft durch den Wasserdampf im Rauch	Wärmeverluft durch Straß- lung und Leitung
a	9081	5681	403	790	70	274	1868
b	9117	5976	429	580	35	265	1832
thal	8457	5041	320	749	68	282	2002
	8724	5379	425	499	33	288	2100
d	8215	4752	315	802	61	295	1990
	8633	5393	407	498	34	303	1998
	8487	5111	369	604	49	268	2086
	8451	5059	450	477	33	803	2126
3t	8462	5037	421	624	49	321	2010
	8325	4831	414	816	62	335	1867
	9100	5666	615	447	35	288	2049
	9412	5966	817	232	35	224	2138
on 2/2 a	9310	6411	562	224	35	233	1848
nd 1/8 Rond, b	9310	6313	619	22 8	36	246	1868
	8080	4970	687	210	-	_	2213
nach finden sich im Mittel von der Gesammtwärmemenge:							
1 Dampf							60,5
Alfche				4 4			1,5
burch ben Kan		•	•	-	ämli d):		
in ber Luft . in den Berbrer	ARoment	asen		• • •	• • •		5,5 5,9
in dem Ruß							0,5

100,00

24,5

2,5

er war die Untersuchung der Rauchgase noch mangelhaft 1), so daß die n Werthe nicht ganz zuverlässig sind. Dasselbe gilt von den Versuchen ld's 2); derselbe bezeichnet mit oben Kohlenstoff, dessen Theile c_1 zu Kohlens

im Bafferdampf bes Ranches .

in bem Berluft burch bas Mauerwert .

ingl. 1878, 227, 175. — 2) Daj. 1876, 219, 25.

satisfer, c_2 zu Kohlenoryd verbrennt, mit h den Wasserstoff, o den Sanerstobas Wasser, a die Asche, mit W die Berbrennungswärme und mit T die brennungstemperatur. Num entsteht bei der Verbrennung aus h die Wassern 9 h, aus c_1 die Kohlensühremenge $\frac{11}{3}$ und aus c_2 die Kohlenorydmenge mit einem Sauerstoffgehalte $= 8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3}$. Bon diesem stammer der Luft $8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3} - 0$, somit enthalten die Rauchgase außer Verbrennungsprodukten noch $(n-1)\left(8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3} - 0\right)$ Sauer $\frac{77n}{23}\left(8h + \frac{8c_1}{3} + \frac{4c_2}{3} - 0\right)$ Sticksoff und die aus dem Wassergehalt Brennstoffes herrührende Wenge Wasserdamps w. Dann ergiebt sie Gleichung (s. f. S.):

Wird die Luft der Fenerung mit der Temperatur t zugeführt, so verkt sich V um den Werth tn (8,28h + 2,76 c_1 + 1,38 c_2 — 1,03o), wäl sich Ω um ebensoviel vergrößert. Die Bezeichnung nut dare Wärmemenge nicht schließlich zur Erwärmung des eigentlichen Heizobjectes — also beispielsweiß Kessels —, sondern auch zur Erwärmung des umgebenden Mauerwerkt dergleichen dient.

Diese Art der Berechnung ist etwas schwerfällig und nicht ganz g Leider sind auch bei den von R. Weinlig 1) mit so großer Sorgsalt a führten Verdampfungsversuchen die Rauchgase von Alberti und W. Hemt nach einer geradezu unglücklichen Methode untersucht (daß die Rauchgasana durchaus falsch sind, ergiebt sich auf den ersten Blick aus den mitgetheilten Zu namentlich der Versuchsreihe L), so daß die erhaltenen Resultate zwar von tischem Werthe sind, nicht aber eine Trennung und Bestimmung der eine Verlustquellen zulassen. Wie sehr verschieden aber die Resultate sein sw wenn diese Verluste, namentlich die durch die abziehenden Rauchgase h gesührten, nicht genau berücksichtigt werden, zeigen die von der Industriegesell in Mülhausen seit dem Jahre 1860 ausgesührten Preisheizversuche 3). Di tressenden Heisel längere Zeit den Herd zu bedienen. Es wird die Meng verbrauchten Verennstoffe, deren Rückstände und die erhaltene Dampsmeng stimmt. Nachsolgende Tabelle zeigt die Mittelwerthe der so erhaltenen Resu

¹⁾ Technische Mittheilungen des Magdeburger Bereins für Dampftessel Heft 6. — 2) Vergl. 1878, 228, 439. — 3) Bull. Muhlh. 1860, 335 bis 1877,

+ 588 (9 h + w)

$$= T \left[0,25 a + 0,202 \frac{11}{3} c_1 + 0,245 \frac{7}{3} c_2 + 0,218 (n-1) \left(8h + \frac{8}{3} c_1 + \frac{4}{3} c_2 - o \right) + 0,244 \frac{77}{23} n \left(8h + \frac{8}{3} c_1 + \frac{4}{3} c_2 - o \right) \right] + (9h + w) (536 + 100) + 0,475 (9h + w) (T - 100)$$

und daraus:

$$T = \frac{W + tn'(8,279h + 2,760c_1 + 1,380c_3 - 1,035o) - 5297h - 588,5w}{0,25a + 0,475w + 0,1593c_1 + 0,2810c_2 + 2,531h + 0,218o + n(8,279h + 2,760c_1 + 1,380c_3 - 1,035o)'}$$

oder etwas mehr abgerundet

$$T = \frac{W + tn (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_2 - 1,03o) - 5800h - 589w}{0,25a + 0,48w + 0,16c_1 + 0,28c_2 + 2,53h + 0,22o + n (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_2 - 1,30o)},$$

oder nach dem Einsetzen der richtigeren Zahlen 1) für die specifische Wärme der Gase

$$T = \frac{W + tn (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_2 - 1,03o) - 5300h - 588w}{0,25a + 0,48w + 0,22c_1 + 0,28c_2 + 2,59h + 0,22o + n (8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_2 - 1,03o)}$$

und füt gewöhnliche Feuerungen t - 0 gesetzt:

$$W - 5300 h - 588 w$$

 $T = \frac{1}{0.25 a + 0.48 w + 0.22 c_1 + 0.28 c_2 + 2.59 h + 0.22 o + n (8.28 h + 2.76 c_1 + 1.38 c_2 - 1.03 o)}$ Entweichen die Berbrennungsgafe mit der Temperatur t, so ist die nuthbare Wärmemenge

 $[0,48w + 0,22c_1 + 0,28c_2 + 2,59h + 0,220 + n(8,28h + 2,76c_1 + 1,38c_2 - 1,030)]$ $\mathfrak{A} = (T-t) \mid$

und der Wärmeverlust

$$V = \mathfrak{W} - W + 0,25 \, aT + t[0,48 \, w + 0,22 \, c_1 + 0,28 \, c_2 + 2,59 \, h + 0,22 \, o + n \, (8,28 \, h + 2,76 \, c_1 + 1,38 \, c_2 - 1,03 \, o)]$$

wenn mit W die Gesammtverbrennungswärme bezeichnet wird.

1) Dingl. 1879, 234, 348.

		Bon 1 kg verdan	Procentijģer		
Jahrgang	Ajdengehalt der Rohle	bei 10 Proc. Aschengehalt	für brennbare Substanz	Unterschied in Leistung der H	
1861	9,6	6,93	7,68	15,3	
1862	10,8	7,59	8,35	4,2	
1863	12,4	7,43	8,25	18,7	
1864	13,3	7,55	8,39	10,4	
1865	21,6	7,67	8,51	9,6	
1866	20,9	6,47	7,18	28,2	
1867	17,7	7,64	8,48	16,6	
1868	11,0	7,41	8,22	7,5	
1869	16,1	7,24	8,02	8,0	
1873	23,4	8,40	9,33	_	
1874	17,1	8,31	9,22	7,1	
1875	18 ,4	9,03	10,02	10,0	
1877	7,6	8,74	9,69	8,5	

Der Unterschied in den Leistungen der einzelnen Heizer beträgt also 28 Proc. Ja als im Jahre 1863 drei der Heizer sich einer engeren Concurs unterwarfen, verdampften sie mit 1 kg aschenfreier Kohle 8,45, 8,24 und 8,17 Wasser, unmittelbar vorher, also unter genau denselben Verhältnissen, aber 17,37, 7,37 und 7,30 kg Wenn solche Unterschiede durch gleichmäßig gut schulte Heizer, an derselben Kesselanlage und mit denselben Brennstossen tommen, welche wohl nur auf die Beschaffenheit der abziehenden Rauchgase zur zusühren sind, so wird man zugeben, daß der Werth der Versuche, bei denen die Temperatur der Rauchgase bestimmt ist und mehr noch derzenigen ih, denen selbst die Temperatur gar nicht oder doch sehr mangelhaft berückschigt in keinem Verhältniß zu dem Auswande an Arbeit und Seld stehen, welchen erfordert haben. Nur wenn die Ursachen der einzelnen Verluste gen au und wen den verschiedensten Verhältnissen selbst werden, können solche Heizversichen Zweck erfüllen.

Bei der Ausführung von Heizversuchen mit Dampfkesseln, um den H werth eines Brennstoffes festzustellen, ist nun zu bestimmen, wie viel Wa mit 1 kg des Brennstoffes verdampft wird.

Die Menge des dem Dampfkessel während des Versuches zugeführten Waf ist leicht durch Wiegen oder Messen festzustellen 2). Schwieriger ist es zu

¹⁾ Zusammengestellt, Dingl. 1879, 232, *238. — 2) Dingl. 1876, 219,

hen, daß nach Beendigung des Verdampfungsversuches im Kessel genau diese Wassermenge vorhanden ist als bei Ansang desselben. Selbst bei Berücksichsung der Ausdehnung des Kessels!) und des Wassers werden hier leicht Fehler macht, welche nur durch längere Dauer der Versuche, wie sie z. B. Hartig Weinlig aussichten, unmerklich werden.

Die Menge des zugeführten Speisewassers darf aber noch nicht als wirklich schunft angesehen werden, da der Dampf aus verschiedenen Dampfkesseln oft sebliche Wassermengen (bis 20 Proc.) mit sich fortreißt, falls keine Dampfschier²) angewendet werden.

Den Wassergehalt des Dampfes bestimmt Hallauer 3) aus der durch die Mensation einer bestimmten Dampfmenge frei werdenden Wärme; ebenso ngentobler 4). Diese von Hirn angegebene Methode leidet nach C. Linde 5) bem Fehler, daß sehr feine Wägungen eines schweren Calorimeters nöthig b, so daß der Bersuch nur dann richtige Resultate geben kann, wenn genaue Mitalische Instrumente zur Verfügung stehen. Derfelbe hat daher statt eines Apritecondensators einen Oberflächencondensator angewendet. Linde hat aber jest mit dem Apparate sehr eigenthümliche Resultate gefunden, aus denen er ießt, daß die Angaben der elfässischen Ingenieure nicht richtig sein können. fand nämlich bei einer Reihe von Versuchen genau trodenen, gesättigten Dampf, dem Condensationsproces der Dampfmaschine aber einen Wassergehalt des mpfes von 7 bis 12 Proc. Er erklärt dies daraus, daß der Dampf in der htung des Hauptrohres an der Mündung des rechtwinklig angesetzten Dampf= tchens vorbeiströmt und somit rechtwinklig abgelenkt werden muß. Das mit-Mene Wasser geht nun vermöge seines specifischen Gewichtes einfach an der fnung vorbei und es geht nur der rein gesättigte Dampf hinein. nichts übrig, als das Rohr in die Richtung des Hauptrohres umzubiegen. r auch ba wird der Versuch nur dann richtig sein, wenn das Verhältniß der en Rohrquerschnitte dasselbe ist, wie das Verhältniß der Dampfmengen in en Röhren; benn wenn bas Dampfröhrchen einen verhältnigmäßig größeren terschnitt hat, so wird sämmtliches Wasser, welches in dasselbe eintritt, mitgehen, rend der Dampf sich natürlich nach der Menge, welche der Hahn durchläßt, Linde glaubt daher, daß diese Methode, von der man sich so viel verochen hat, sehr mißlich ist und große Sorgfalt erheischt. Für vollkommen zu= lässig hält er sie vorläufig nur dann, wenn die Condensation und Messung sich bie gesammte Dampfmenge erstreckt, was natürlich nur bei kleinen oder bei hen Resselanlagen durchführbar erscheint, welche speciell zu Versuchszwecken gerichtet sind.

Knight 6) und in fast gleicher Weise Guzzi füllen ein Kupfergefäß mit zu untersuchenden Dampfe und bestimmen den Wassergehalt durch Wägung.

¹⁾ Hartig, Steinkohlen Sachsens, S. 21. — 2) Dingl. 1873, 207, *353; 1875, 1, *92; 1878, 227, *123; 1879, 232, *215. — 3) Dingl. 1875, 215, *512. — Dingl. 1878, 227, 331. — 5) Dingl. 1879, 232, *240. — 6) Dingl. 1878, 227, 3.

Es ist aber zweifelhaft, ob der in dem Gefäße abgesperrte Dampf denselben Basse gehalt hat als der aus dem Ressel entweichende.

Einfacher und zuverlässiger ist es jedenfalls, eine beliebige Dampfnenge paccondensiren und in dem erhaltenen Wasser Chlor, Schwefelsäure oder sonk eine leicht nachweisbaren Bestandtheil des Kesselwassers zu bestimmen, worms staffert das Verhältniß von Dampf und mitgerissenem Wasser ergiebt.

Die Menge des verwendeten Brennstoffes wird einfach durch Wägung bestimmt. Da es aber sehr schwierig ist festzustellen, ob der Kessel und das Rans werk nach dem Versuche genau dieselbe Wärmemenge enthalten als vorher, müssen auch aus diesem Grunde die Versuche möglichst lange dauern. Schwon nur 3 bis 5 Stunden Dauer sind werthlos.

Es ist nun ferner festzustellen, wie viel von der Wärme, welche der Bunkstoff überhaupt liefern kann, nicht zur Dampfbildung verwerthet wurde und wie durch dieser Verlust veranlaßt wird. Als solche Verlustquellen sind aber petrachten:

- 1. Unvolltommene Verbrennung.
- 2. Die Wärmemengen, welche mit den festen Verbrennungerücksteile vom Roste entfernt werden.
- 3. Jene, welche in Folge der höheren Temperatur der Rauchgase in Schornstein entweichen.
- 4. Leitung und Strahlung.
- 1. Wird der Kesselscherung nicht die zur völligen Verbrennung ersorderlichen Enge Sauerstoff mit der atmosphärischen Luft zugeführt, oder werden die dem Brennstoff entwickelten Gase vor ihrer Vereinigung mit dem Sauerstunter ihre Entzündungstemperatur abgekühlt 1), so scheidet sich Ruß ab und Rauchgase enthalten Kohlenoryd, seltener Kohlenwasserstoffe. Während der Klust durch Rußbildung kaum mehr als 2 Proc. betragen kann, ist der durch Kohlenorydbildung zuweilen sehr erheblich. Thompson 2) giebt an, daß bei 42 Dang kessels 42 Procent des gesammten Brennwerthes durch Kohlenorydbildung 12 Procent durch Leitung und Strahlung verloren gingen. Leider ist die Sauerstoff und 8 Proc. Kohlensyd enthalten gewesen sein sollen, nicht angegen auch keine Rücksicht auf die Temperatur genommen, so daß die Angaben speeiselhaft sind.

Bezeichnet man das Gewicht der einzelnen Gemengtheile eines Gaset g, $g_1 \ldots g_n$ und ihre Verbrennungswärme mit w, $w_1 \ldots w_n$, so ist die Verbre

¹⁾ Cailletet (1866, 181, 295) meint, auch in Dampstesselseuerungen tämen bedeutende Dissociationswirkungen vor, daß selbst noch bei 500° in den Zügen Rohk ornd sich mit dem Sauerstoss vereinige, diese Rauchgase daher rasch abgekühlt andere Zusammensezung hätten als langsam abgekühlt. Ich habe dagegen die Emeist durch ein kurzes Glasrohr mit daran sizendem Gummischlauch angesaugt, well doch sicher zerstört würde, wenn innerhalb desselben noch Kohlenoryd verbrannt wong. — 2) Dingl. 1866, 179, 4.

ngswärme des Gasgemisches
$$W=rac{w\,g\,+\,w_1\,g_1\,+\,\ldots\,+\,w_n\,g_n}{g\,+\,g_1\,+\,\ldots\,+\,g_n}=$$

Eg. Bei einer Dampstesselanlage, welche Piesberger Anthracit verfeuert, b 3. B. die Untersuchung der Rauchgase im Durchschnitt:

Um dieses Volumverhältniß in Gewichtsverhältnisse umzurechnen, bedient m sich folgender Tabelle, die nach Regnault und Lasch 1) die Gewichte von bis 9 cbm ber Gafe bei 0° und 750 mm für Berlin enthält:

									
(cbm und g)	1	2	3	4	5	6	7-	8	9
nosphärische Luft .	1293,6	2587	3881	5175	6468	7762	,	10349	
actioff	1430,3 1256,5	2861 2513	4291 3770	5721 5026	7151 6283	7540		11442 10053	
tfferdampf	804,8	1610	2414	3219	4024	4829			
Nensäure	1978,1 1259,3	3956 2519	5934 3778	7912 5037	9891 6296	11869 7 5 56	l	15825 10074	
**************************************	1200,0	2010		0001	0200	1000	0010	100/4	11004

Danach wiegen also 10 cbm Kohlensäure 19781 g, 1 cbm 1987,1 und = 1582,5 g ober 11,8 cbm = 23 342 ober 23,34 kg, 15 cbm Rohlenid 18,89 kg und 73,2 cbm Stickstoff 91,98 kg, 100 cbm des Gasgemisches nnach 134,21 kg. Ferner geben 12 kg Rohlenstoff 28 kg oder 22,3 cbm hlenoryd und 44 kg ober 22,3 cbm Kohlensäure (nach Staß 27,96 kg und .92 kg); statt der 18,89 kg Kohlenoryd würden demnach 29,67 kg Kohlens tre gebildet sein, wenn die Berbrennung eine vollständige gewesen wäre. hielt die verwendete Kohle 80 Proc. Kohlenstoff, 1 kg gab demnach bei voll= ndiger Verbrennung 2,93 kg ober 1,487 cbm Kohlenfäure, im vorliegenden We aber $\frac{2,93 \times 23,34}{23,34 + 29,67} = 1,29$ kg Kohlensäure, $\frac{2,93 \times 18,89}{53,01} = 1,043$ kg

Thenoryd und $\frac{2,93 \times 91,98}{53.01} = 5,09 \text{ kg Stickftoff.}$

¹⁾ Poggend. Erg. 3, 321; für CO berechnet aus $\frac{1,9781\times27,96}{43,92}$. Jolly hat terdings gefunden, daß für die geographische Breite von München von 4808' und Höhe von 515 m über der Meeresfläche 1 Liter Sauerstoff 1429,094 mg und iter Stidstoff 1257,614 mg wiegen. Daraus berechnen sich für Paris 1429,388 mg 1257,873 mg, oder für Stickftoff 1,706 mg mehr, als Regnault fand. Jolly nuthet, daß dieses Mindergewicht einem Gehalte an Wasserstoff bei dem von gnault untersuchten Stickftoff zuzuschreiben sei. (Annal. Phys. Chem. 6, 538.)

Dasselbe Resultat erhalten wir durch folgende Erwägung. Da 1 80l. Kohlenoryd bei der Verbrennung auch 1 Vol. Kohlensäure giebt, so gab 1 kg. Rohle $=\frac{1,487\times11,8}{11,8+15,0}=0,655$ cbm oder 1,29 kg Kohlensäure, $\frac{1,487\times15}{26,8}=0,832$ cbm oder 1,043 kg Kohlenoryd und $\frac{1,487\times73,2}{26,8}=4,06$ cbm oder 5,1 kg Stickstoff. Somit folgt:

			Volums verhältniß	Gewichts: verhältniß	1 kg A o cbm	hle giebt kg
			11,8	23,34	0,655	1,29
Rohlenoryd	• •	•	15,0	18,89	0,832	1,04
Stickftoff	• •	•	73,2	91,98	4,060	5,10
•					5,547	7,43

Da nun 1 kg Kohlenoxyd beim Verbrennen zu Kohlensäure 2403 B.C. wiedelt, so hatten hier 100 cbm der entweichenden Gase einen Brennwerth 45 303 B.-E. und der Verlust durch Kohlenoxydbildung betrug für 1 kg Kom 2505 B.-E. oder 35 Proc. des Gesammtbrennwerthes von etwa 6700 B. Uebrigens muß hervorgehoben werden, daß diese Kesselanlage bis jest die einsist, bei welcher ich eine irgendwie erhebliche Kohlenoxydbildung habe nachweist können; alle übrigen arbeiteten mit einem großen Luftüberschuß.

Zu berücksichtigen ist ferner, daß kleine Kohlenstückhen durch den Roffen können und die entfernten Schlacken oft noch nicht ausgebrannte Koffen enthalten. Der dadurch entstehende Verlust beträgt nicht selten 5 bis 8 Poor

- 2. Die Wärmennenge, welche dadurch für die Dampfbildung verloren geht, weite festen Verbrennungsrückstände mit einer höheren Temperatur, als die atmessphärische Luft hat, vom Roste entsernt wird, braucht nur bei wissenschaftligenauen Versuchen ermittelt zu werden. Selbst wenn die Schlacken 800° habe sollten was gewöhnlich nicht der Fall ist, da sie unmittelbar auf dem Rostiegen —, so ergiebt sich bei 10 Proc. Aschengehalt und 0,25 specif. Wärme stagen —, so ergiebt sich bei 10 Proc. Aschengehalt und 0,25 specif. Wärme stagen die Kückstände aber in den Aschensall, swird dieser Verlust unmerklich, da die Wärme derselben größtentheils auf die was Feuer eintretende atmosphärische Luft übertragen wird.
- 3. Die Wärmemenge, welche durch die höhere Temperatur der entweichenden Rauchgase verloren geht, ist oft sehr bedeutend und durchweg viel größer, alsst gewöhnlich angenommen wird, oder für die Erhaltung des Zuges in den Schortsteinen erforderlich wäre. Zur Feststellung der Größe dieses Verlustes mußmedie Menge der Rauchgase, ihre Zusammensetzung und ihre Temperatur genebestimmen.

Um die Menge der abziehenden Rauchgase zu bestimmen, hat man weinittels Anemometer die in die Feuerung tretende atmosphärische Luft gemesse Abgesehen von der schwierigen Aussührung dieses Versahrens, sind die erhalten Resultate nicht zuverlässig, da einerseits eine genaue Messung der Luft unter diese

Ltnissen bis jest nicht aussührbar ist (wegen Reibungswiderständen, Temsurdifferenzen und dergleichen), andererseits schwerlich jemals ein Kesselmauersvöllig luftdicht ist, die durch dasselbe eindringende Luft aber nicht direct zen werden kann.

Linbe¹) will in ähnlicher Weise wie Marozeau (S. 130) aus der von 1 großen Dampstessel auf das Speisewasser übertragenen Wärmemenge W_1 der im Vorwärmer abgegebenen Wärme W_2 , sowie aus der Temperatur der chgase t_2 zwischen Kessel und Vorwärmer und t_3 hinter dem Vorwärmer sol die Gesammtmenge L der Rauchgase, als auch die Temperatur im Feuers

m t_1 berechnen mittels der Gleichungen $\frac{W_1}{W_2} = \frac{t_1 - t_2}{t_2 - t_3}$ und $W_2 = Lc (t_2 - t_3)$,

vei c die specifische Wärme ausdrückt, folglich $L=rac{W_2}{c\,(t_2\,-\,t_3)}$.

In näheren Erläuterung dieser Methode mit zwei Calorimetern mögen sende zwei Versuche angeführt werden. Beim ersten wurde das erste Calorier durch 8 Dampstessel mit zusammen 400 am Heizsläche, das zweite Calorier durch einen Vorwärmer von 270 am Heizsläche dargestellt; beim zweiten de ein Kessel ausgeschaltet. Verbrannt wurden Penzberger Kohlen mit nur Proc. Kohlenstoff:

·	8 Reffel	7 Reffel
peisewasserbrauch kg	47 265	28 326
saffergehalt des Dampfes	7,95	12,25
tittlerer Dampfüberdruck	5,18	6,5
peisetemperatur beim Eintritt in den Vorwärmer	30,75°	33,97°
esgleichen beim Austritt	8 8°	$105,6^{\circ}$
$i:w_1$	0,102	0,13
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	207°	197°
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	126^{o}	127,3°
(berechnet)	936°	773°
cg Kohle verdampfte Wasser kg	3,97	4,08
enge der Verbrennungsgase für 1 kg Kohle kg	12,4	18,7

Nach einer späteren Angabe sollen für 1 kg Kohle 12,4 und 18,2 kg atmosische Luft zugeführt sein. Linde erklärt das günstigere Resultat des en Versuches aus der vollständigeren Verbrennung, welche den Verlust durch deutend größere Menge Verbrennungsgase mehr als ausgeglichen habe — Annahme, welche nicht wahrscheinlich ist, da schon beim ersten Versuche ein r Luftüberschuß vorhanden war.

Diese Berechnung von Linde setzt aber voraus, daß die Wärmeübertragung en Fenergasen auf das Wasser im Kessel und Vorwärmer genau der Temperasoportional sei, was indeß wegen des Einflusses von Flugstaub, Ruß, Rostbilsen, Kesselsteinablagerungen, ja selbst der ungleichen Beschaffenheit der Bleche kaum jemals der Fall sein wird. Es ist ferner nicht berücksichtigt, daß die Calorimeter auch erhebliche Mengen von Wärme durch Leitung und zung verlieren, und schließlich, daß die specisische Wärme der Rauchgase

⁾ Dingl. 1876, 220, *115; 1879, 232, 240.

für die verschiedenen Temperaturen nicht constant ist. Das Versahren wird bet halb gewöhnlich nicht einmal annährend richtige Resultate ergeben. Es blei daher nichts anderes übrig, als die Gesammtmenge der Rauchgase aus der Auchst derselben und der Brennstoffe zu berechnen.

Bei den bisherigen Heizversuchen hat man nun zwar meist die größte Son salt auf die Angabe der Temperatur des Speisewassers und der atmosphärische Luft, des Barometerstandes, ja selbst der Beschaffenheit von Wind und Belle verwendet, auch umständliche Rechnungen ausgeführt, dabei aber durchwag wrichtige Werthe sitr die specisische Wärme der Verbrennungsgase eingeset. Die von Regnault 1) gefundenen Werthe für die specisische Wärme der hier in betracht kommenden Gase und Dämpfe noch maßgebend sind, diese Zahlen aber ben bekannten Lehr und Handbüchern von Bunsen?) (dieselben Werthe Péclets), Emsmann 1), Ferini 5), Jamin 6), Willner 7) und Naumann unbegreislicher Weise verschieden angegeben werden, da ferner die mit der Lenperatur steigende specisische Wärme nur von Willner berücksichtigt wird, der die in seinen Schlußformeln nicht richtige Borzeichen gebraucht, so müssen zum diese Angaben richtig gestellt werden.

Nachfolgende kleine Tabelle enthält die von Regnault gefundenen Bech für die angegebenen Temperaturgrenzen. Des leichteren Vergleiches wegen jedesmal die betreffende Seite der Originalarbeit in den Mémoires angegin

	Temperatur	Specif. Warme	Seite
Atmosphärische Luft	0 bis 200°	0,23751	95 u. 156
Sauerstoff	10 , 200	0,21751	113
Stidftoff	0 , 200	0,2438	117
Wasserstoff	10 , 200	3,4090	117
Rohlenfäure (CO2)		0,18427	127
Desgleichen	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,20246	127
Desgleichen	10 , 210	0,2169 2	128
Kohlenoryd (CO)	10 , 200	0,2450	131
Methylmasserstoff (CH4)	desgl.	0,59295	139
Aethylen (C2H4)	desgl.	0,4040	140
Somefligsäure (SO2)	desgl.	0,15531	145
Wasserdampf (H2O)	desgl.	0,48051	167

Für die specifische Wärme der Kohlensäure wurden nur die drei lette Bersuchsreihen zu Grunde gelegt, da Regnault selbst nur diese bei seinen Rennungen berücksichtigt, für Schwesligsäure nur die letzte Versuchsreihe, welc mehrere Jahre später als die erste und somit auf Grund reicher Erfahrung ausgeführt wurde. Die specifische Wärme des Wasserstoffes ergab sich für d

¹⁾ Mém. l'Acad. 26, 1 — 928. — 2) R. Bunjen: Gajometrijche Methode 1877, S. 310. — 3, Péclet: Traité de la chaleur, 1878, T. 1, p. 60 — 4) Emsmann: Physifalisches Wörterbuch. 1868, S. 628. — 5) Ferin Technologie der Wärme, 1878, S. 31. — 6) Jamin: Cours de Physique, 1877. 2, p. 69. — 7) Wüllner: Die Lehre von der Wärme, 1871, S. 140. -8) Naumann: Gmelin-Kraut's Handbuch der Chemie, Bd. 1, Abtheilung 1, S. 276

eraturen zwischen — 30° und $+10^\circ$ zu 3,3996, also fast genau derselbe h als für 0 bis 200° . Dasselbe gilt für die atmosphärische Lust, deren ische Wärme von — 30° dis $+10^\circ$ zu 0,23771, von 0 dis 100° zu 741 und von 0 bis 200° zu 0,23751 bestimmt ist. Von den zur Festng des letzten Werthes ausgesührten 28 Bestimmungen ergab die niedrigste 601, die höchste 0,23891, so daß die Durchschnittszahl 0,2375 als besonders lässig zu bezeichnen ist. Die specifische Wärme von Wasserstoff, Sauerstoff Stickstoff ändert sich hiernach nicht mit der Temperatur, wohl aber die der ensäure, welche besanntlich vom Boyle-Wariotte'schen Gesetz abweicht. Vezeichnen wir nun mit λ die Anzahl Wärmeeinheiten, welche erforderlich 1 kg Kohlensäure von — 30 auf t° zu erwärmen, so ergiebt sich: $\lambda = A\Theta$ $3\Theta^2 + C\Theta^3$, wenn $\Theta = t + 30^\circ$ ist. Die drei constanten Coöfficienten **B** und C werden mittels der drei aus den Versuchsreihen abgeleiteten **chunge**n:

$$0.18427 \times 40 = 7.3708 = A \times 40 + B (49)^2 + C (40)^3$$

 $08 + 0.20246 \times 90 = 25.5922 = A \times 130 + B (130)^2 + C (130)^3$
 $08 + 0.21692 \times 200 = 50.7548 = A \times 240 + B (240)^2 + C (240)^3$

= 0,1784897, B = 0,00014592 und C = - 0,0000000353 ge² n¹).

Für den praktischen Gebrauch empsiehlt es sich, die mittlere specisische ne zwischen $+10^{\circ}$ (der mittleren Jahrestemperatur) und der Endtemperatur unde zu legen. Nun ist aber zur Erwärmung der Kohlensäure von —30 die Wärmemenge erforderlich:

$$\lambda = A (t + 30) + B (t + 30)^{2} + C (t + 30)^{3}$$

o bagegen:

$$\lambda_1 = A (t_1 + 30) + B (t_1 + 30)^2 + C (t_1 + 30)^3$$

ch ist die Wärmemenge, welche erforderlich ist, um die Erwärmung $t^0 - t_1^0$ zubringen, $= \lambda - \lambda_1$ und die mittlere specifische Wärme zwischen t^0 und $t_1^0 - \frac{\lambda_1}{t_1}$. Daraus ergeben sich folgende Werthe:

Von to	bis $t_1{}^0$	Mittlere specif. Wärme
0	5 0	0,19420
10	100	0,20246
10	150	0,20914 0,21564
10	200	0,21564
10	25 0	0,22197
10	300	0,22812
10	350	0,23409.

¹⁾ Regnault (Mémoires, S. 129) giebt an:

A = 0.2513462 - 1, log B = 0.1640823 - 4, log C = 0.5545931 - 8. et diese allerdings sehr geringe Differenz kommt, vermag ich nicht zu erklären.

Brennwerthbestimmung

Aus der Gleichung $\lambda = A\Theta + B\Theta^2 + C\Theta^3$ ergiebt sich ferner bewirkliche specifische Wärme der Kohlensäure zu $\frac{d\lambda}{d\Theta} = A + 2B\Theta + 3C\Theta$ folglich:

$oldsymbol{t}$	Specif. Wärme	t	Specif. Barme
$\mathbf{o}_{\mathbf{o}}$	0,18715	400°	0,28441
100	0,21464	500	0,30344
200	0,24001	60 0	0,32035
300	0,26327	700	0,33514

Die specifische Wärme der Kohlensäure wächst daher ganz erheblich mit Temperatur (wenn auch die für die höheren Wärmegrade berechneten Inicht ganz sicher sind, da nur die 210° Versuche gemacht wurden), und Benrtheilungen von Fenerungsanlagen, welche hierauf keine Rücksicht genom haben, sind ungenau. Voraussichtlich wird auch die specifische Wärme Schwesligsäure und des Wasserdampses in ähnlicher Weise wachsen, doch sie hierüber noch keine Versuche vor; für Stickorndul konnte Regnault diese nahme nachweisen. Vom Druck ist die specifische Wärme der Gase unabhin wie dies Regnault für Wasserstoff, Kohlensäure, Sauerstoff und Sticksoff gewiesen hat. Zur leichteren Verechnung solgt hier eine Tabelle für die sieche Wärme von gleicher Einrichtung wie die sier die Gewichte der hier in tracht kommenden Gase (S. 139).

	1	2	3	4	5	6	7	8
Kohleniaure (CO2)10 bis 100°	0,20240	6 0,4049	0.6074	0,8095	1,0123	1,2148	1,4172	1,6197
10 - 150	0 2091.	4 0.4183	0.6274	0,5366	1,0457	1,2548	1,4640	1,673
10 200	0,2156	4 0.4213	0.6469	0,8626	1.0782	1,2938	1,5095	1,725
10 _ 250	0.2219	9 4439	0.6659	0.8879	1.1099	1,3327	1,5539	1,775
10 . 300	0. <u>29</u> 81:	2 0 4562	० ह्यूम	0 9125	1 1496	1.3687	1,5968	3 1,825
10 _ 350	0.28409	9 0 4682	0.7023	0 9364	1 1705	1.4045	1,6386	1,872
Roblenoppo (CO)	0.2450	0.4800	0.7350	0.8500	1 2250	1.4700	1,7150	1,960
2::2::	0.2438	24876	37314	19952	1 2190	1.4628	1,7066	1,950
3:2:::::::	0.21753	0.4350	0.6323	2.5730	676	1.3051	1,5226	1,740
	(48%)	119011	1.40	: 1220	2 4/2%	28831	3.3636	3,844
Simulation Signal	(1883)	23136	C 4658	2 222	:6	0.9619	2,0872	1,242

S. Wiedemann 1) hat (1876) einige dieser Bestimmungen mit folgenden :aten wiederholt:

	Specif.	Wärme g Gewichte	gleicher	Specif. Wärme gleicher Volume						
	bei 0°	100°	2000	bei 0°	100°	200°				
sphärische Luft	0,2389	_		0 ,2489						
exftoff	'3 ,41 0	_	_	0,2359	_	<u> </u>				
emogyd	0,2426			0,2346						
enjaure	0,1952	0,2169	0,2387	0,2985	0,3316	0,3650				
iglen	0,3364	0,4189	0,5015	0,3254	0,4052	0,4851				
fogydul	0,1983	0,2212	0,2442	0,3014	0,3362	0,3712				
tioniat	0,5009	0,5317	0,5629	0,2952	0,3134	0,3318				

Diese Versuche bestätigen die rasche Zunahme der specif. Wärmen bei Gasen, welche vom Mariotte'schen Gesetze abweichen. Wegen des wendeten weniger vollkommenen Apparates ziehe ich aber vor, vorläufig die nault'schen Zahlen beizubehalten.

Welchen Einfluß Zusammensetzung und Temperatur der abziehenden Rauchsauf das Ergebniß eines Heizversuches haben können, mögen folgende Beiszeigen. Die Analyse der Rauchgase eines mit Anthracit geheizten Kessels jolgendes Resultat:

eit	Kohlenfäure	Rohlenogyd	Sauerfloff	Stidftoff	Temperatur	Bemerkungen
Min.		! . 	1			
2 0	1,7	Spur	19,0	79,3	_	
30	1,8	0	19,1	79,1	159	Rost von unten gesehen dunkel.
45	1,9	0	18,9	79,2	_	Zug 10 mm Wasser.
	1,8	0	19,1	79,1	155	
3 0	4,7	0	16,1	79,2	160	Rach dem Berpugen des Mauerwerkes.
40	4,8	0	16,0	79,2	_	
50	4,6	0	16,1	79,3	167	

¹⁾ Poggend. 157, *1.

Bei 4° Lufttemperatur ergaben danach die vier ersten Bersuche sol Bersustberechnung (vergl. S. 140):

							1 kg &	ohle giebt	153 × įpecif. Wārme	Wāri verli	
							cbm	kg,	20ut nie	9B.=1	
Rohlenjäure	1,8	•	•	•	•	•	1,49	2,93	32,99	97	
Sauerftoff	19,0	•	•	•	•	•	15,73	22,50	33,2 8	749	
Stidstoff	79,2	•	•	•	•	•	65,5 6	82,44	37,30	3075	
							82,78	107,87	-	3921	

Durch Multiplication der Gewichte der einzelnen Bestandtheile 153 × specif. Wärme erhalten wir somit einen Wärmeverlust von 3921% oder bei 6700 W.=E. Brennwerth 58,5 Proc. Die drei letzten Versuche dagegen folgende Werthe:

•							1 kg Ro	hle giebt	160 × specif. Wärme	Wärn verlu
							cbm	kg	25ut nie	B.4
Rohlenjäure	4,7	•	•	•	•	•	1,49	2,93	34,50	101
Sauerstoff	16,1	•	•	•	•	•	5,11	7,31	34,80	254
Stidstoff	79,2	•	•	•	•	•	25,12	31,57	39,01	1231
							31,72	41,81	•	1586

Das in aller Eile ausgeführte Bewerfen der besonders undichten S des Mauerwerkes, namentlich über der Thür mit Lehm, hatte demnach eine minderung des Wärmeverlustes von 3921 auf 1586 W.=E. oder von 58, 23,7 Proc. zur Folge. Andere Kessel geben 15 bis 40 Proc. Verlust. Kessel, der kurz vorher sorgfältig nachgesehen war, gab bei der Untersufolgendes Ergebniß:

3	e i t	Rohlenfäure	Rohlenozyd	Cauerstoff	Stidftoff	Lemperatur	Bemerkunge
Uhr	Min.		,				•
10	15	18,5	0	2,0	79,5	305°	6 mm Zug.
	35	19,2	Spur	0,9	79,9		Zug auf 1 mm ermi
	45	19,0	0	1,2	79,8	206	
11	_	18,5	0	1,9	79,6		
	20	17,9	0	2,6	79,5	201	

Berücksichtigen wir nur die vier letzten Proben, so ergiebt sich be Lufttemperatur nachfolgender Wärmeverlust:

·							1 kg R	hle giebt	194 × specif. Wärme	Wärme= verlust
		•					cbm	kg		WE.
Rohlenfäure	18,7	•	•	•	•	•	1,49	2,93	41,83	123
Sauerftoff .	1,7	•	•	•	•	•	0,14	0,20	42,20	8
Stidftoff	•	•					6,35	7,97	47,32	377 .
						_	7,98	11,10	-	508

Diese Resselfeuerung gab somit nur einen Wärmeverluft von 508 B.-E. r etwa 7 Proc. durch die Rauchgase; ein günstigeres Verhältniß ist wohl kaum Vergleichen wir dieses Ergebniß mit den besprochenen, berucksichtigen, j sämmtliche Ressel genau den gleichen Rost haben und mit demselben Brennf beschickt wurden, auch sonst möglichst gleichmäßig behandelt wurden und doch ungemein verschiedene Wärmeverluste durch die Rauchgase ergaben, ja daß nicht ten derfelbe Ressel einmal bedeutenden Luftüberschuß und dann wieder starke ohlenorydbildung zeigte, fo wird badurch nur bestätigt, welch geringen Werth eizversuche ohne Rauchgasuntersuchungen haben. Es ergiebt sich raus ferner, welchen Werth die verschiedenen neuen Rostconstructionen besitzen b welches Vertrauen die von den Erfindern derfelben versprochenen 20 bis Proc. Brennstoffersparniß verdienen. Ein passender Rost kann die richtige tung des Brennprocesses zwar erleichtern, z. B. Treppenrost für staub= mige Braunkohle, eine möglichst hohe Ausnutzung der Brennstoffe ist aber r durch verständige Behandlung der Feuerung zu erzielen, und diese in wieder nur gewährleistet werden durch zeitweise Untersuchung ber zuchgase.

Handelt es sich um genaue Feststellung sämmtlicher Verluste, so ist natürs auch der Gehalt der Feuergase an Wasser und Schwesligsäure zu bestimmen ter Berücksichtigung des Wassergehaltes der atmosphärischen Luft.

Die bei einem Heizversuche verwendete Steinkohle hatte z. B. folgende tsammensetzung:

7																		
Rohlenstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	78,0
Wasserstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3,5
Sauerstoff	. •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8,0
Schwefel .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,6
Stidstoff.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,1
Wasser .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3,5
Aiche	•	•'		•	•			•	•	•	•	•	•	•		•	•	4,0

Bei der vollständigen Verbrennung giebt demnach 1 kg Kohle:

								Dazu erforderliche Menge Sauerstoff
							kg	kg
Rohlensäure 1,45 cbm ober	•	•	•	•	•	•	2,86	2,08
Waffer, durch Berbrennung	•	•	•	•	•		0,315	0,28
Desgl., hygrostopisches	•	•			•	•	0,035	0
Schwefligfäure	•	•	•	•	•	•	0,032	0,016
Stidstoff	•	•	•	•	•	•	0,011	0
					_		3,253	2,376

erfordert bazu (2,38 — 0,08 —) 2,3 kg Sanerstoff, entsprechend fast 10 k ober 7,7 cbm atmosphärische Luft, und giebt dabei rund 7200 W.=E. (verg Theorie der Verbrennung). Bei 4° Lufttemperatur und 8° Thanpunkt ke unter den Rost tretenden Luft gab die Untersuchung der Rauchgase im Dunsschnitt von 21 Analysen:

Rohlenjäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,9	Proc.
Rohlenoryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0	"
Sauerftoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	15,5	77
Stidstoff .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	79,6	 29
Temperatur	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	304°	••

Daraus berechnet sich in der vorhin besprochenen Weise folgender Bärne verlust:

1 kg Ro	hle giebt	300 × specif.	Wärme:
cbm	kg	Wärme	verluß.
Rohlensäure 4,9 1,45	2,86	70,23	201
Sauerstoff 15,5 4,59	6,56	65,25	428
Stidftoff 79,623,56	29,61	73,14	2166
Schwestigfäure —	0,03	46,59	2
Waffer	0,35)	144.15	07
Wassergehalt der Luft —	0,25	144,15	87
	39,60	-	2884

4. Der Wärmeverlust einer Dampftesselseuerung durch Strahlung m Leitung soll nach Scheurer-Kestner im Durchschnitt 25,5 Proc., nach anden Angaben sogar bis 40 Proc. des Gesammtbrennwerthes betragen. Da dies Verlust noch nicht direct bestimmt wurde, sondern nur als Differenz der übrig mangelhaft sestgestellten Werthe, so sind diese Angaben sehr unzuverlässig.

Da nun die Verhältnisse ganz anders würden, wenn man den Berst kessel etwa als Calorimeter behandeln und ganz mit Wasser umschließen was so ist eine directe Bestimmung dieses Wärmeverlustes kaum möglich. Der Zi ließe sich aber wohl dadurch indirect erreichen, daß man unter dem Bersu kessel einen Brennstoff von gleichartiger Zusammensetzung, z. B. Leucks Erdöl, dessen Brennwerth demnach genau festgestellt werden könnte, verseund nun die übrigen Wärmeverluste genau bestimmte. Wenn man dades Menge der abziehenden Verbrennungsgase, sowie die Temperatur im Fenerhe genau bestimmte, so könnte man unter Berücksichtigung der mit der Tempera veränderlichen specisischen Wärme mit Hilfe der erwähnten Linde's Formeln auch wohl Aufschluß über die Wärmeübertragung von den glühen Fenergasen durch das Kesselblech zum Kesselwasser bekommen. Bis jest w man darüber noch sehr wenig (vergl. Dampstesselseuerungen).

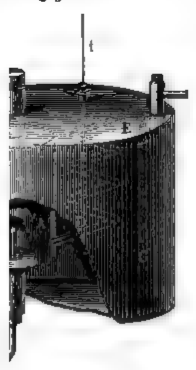
Die Brennwerthbestimmungen durch Berdampfungsversuche mit Dam tesseln sind somit noch nicht geeignet, genaue Angaben über die bei der B brennung frei werdende Wärme zu erhalten. Hierzu sind kleinere Appart nothwendig, um die verschiedenen Fehlerquellen übersehen und unschädlich mach zu können.

ersten Bersuche, die bei der Verbrennung entwidelte Wärme mittels er zu bestimmen, scheinen von Lavoisier und Laplace!) ausgeführt In einem von Sis umgebenen irdenen Gefäße verbrannten sie 30 bis hende Holzschlen oder aber Wasserstoff im Sauerstoff. Sie fanden Ihl. Kohle im Durchschnitt 96,5 und 1 Thl. Wasserstoff 295,6 Thle. zen. Auch Hasserstaß, sowie Clement und Desormes?) vers Siscalorimeter.

wford 3) verbrannte Holzkohle in einem Wassercalorimeter und fand,
. Rohle 5776 Thle. Wasser von mittlerer Temperatur um 1° ersid 1 Thl. Wasserstoff 37051 Thle. Wasser. Dalton 1) verbrannte itersuchende Gas unter einem entsprechenden Wassergefäß, während b 1) 1813 die ersten verzleichenden Versuche mit Holzkohle und vers Holzarten aussührte. 1 Thl. Kohle erwärmte danach 52 bis 54 Thle. m Schmelzpunkt bis zum Siedepunkt, 1 Thl. Holz 25 bis 40 Thle.) schloß (1821) aus diesen Versuchen, daß dei der Verbrennung ingen Sauerstoff dieselben oder in einem einsachen Verhältnisse zu tehende Wärmemengen erzeugen — ein Schluß, der jedoch schon Versuche von Despreh reh?) widerlegt wurde.

ffi *) verbrannte in einem Waffercalorimeter Zuckerkohle mit Sauers and dafür 7682 bis 7801 Wärmeeinheiten. Die ersten genaueren und

Fig 139.



umfaffenben Berfuche wurden jedoch bon Dulong ") ausgeführt. Die zu untersuchenden Stoffe wurden in bem Reineren Befage A (Rig. 139) verbramt, welches bon einem größeren, mit Baffer gefüllten Befäge umgeben war, beffen Temperatur burch das Thermometer t angegeben wurde. Der jur Berbrennung nöthige Sauerftoff wurde burch bas Rohr B jugeführt, mahrend die Berbrennungsproducte durch das schlangenförmig gebogene Rohr DEGentwichen. Die Gase murben, wie bie Abbilbung zeigt, aus einer Spige verbrannt, Bluffigteiten mittele eince eingetanditen Baumwollfadens, fefte Rorper meift in Bulverform. Er fand fo g. B. für Bafferftoff 34 601, für Rohlenornd 2490 ₺3.≠₵. Dbgleich Dulong in

Beife wie bies bereits Rumford gethan hatte, um ben Ginfluß ber

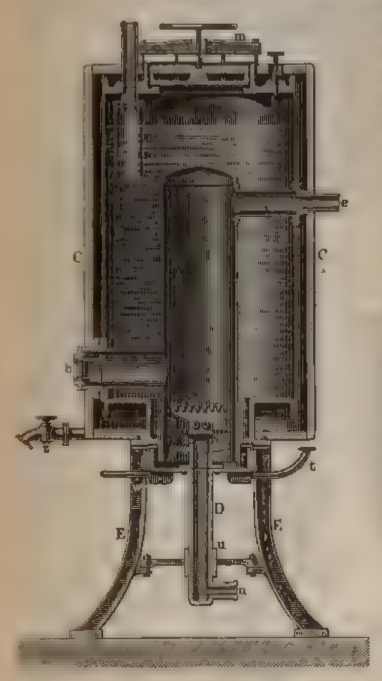
stoire de l'Académie de France, 1781, 379. — ²) Gehler: Physitalisches 1, 1841, Bd. 10, S. 325. — ³) Experiments and observations on animal don 1788. — ⁴) Ein neues System des chemischen Theils der Naturwissens sin 1812, S. 87. — ⁵) Gisbert's Ann. 45, 1; 46, 225. — ⁶) Ann. chim. 425. — ⁷) Ann. chim. phys. 37, 180; Poggend. Ann. 12, 519. — de phys. chim. III, Bd. 8. — ⁸) Poggend. Ann. 45, 461.

Strahlung zu vermindern, bas Calorimeter beim Beginne eines Verfuche eben fo weit unter die Temperatur der Umgebung erfalten lieg, als Beendigung beffelben warmer mar ale biefe, fo fielen boch einige Bables

für Rehlenstoff von 7295 B.C., offenbar zu niedrig aus.

M. Ure 1) verbraunte die zu untersuchende Roble mit atmosphanich in einem fleinen Berbremungeraum und ließ die heißen Bafe in Robre fteigen, welche in einer mit 300 bis 400 kg Baffer gefüllten Wanne b waren. Gehr ahnlich mar ber aus Weißbled gefertigte Apparat, Bargum 2) verwendete, um ben Brennwerth bes Torfes feftauftellen; nut hier der Berbreunungeraum im Waffer felbft. Deville 3) verwendete





fleinen Rohrenfeffel. pollfommener ift der M von Bolley. Auf ber eifernen Fuße E (Fig. ift ber ftehende Rend feftigt, welcher mit ene befleidung C verfeben ben Lierbrennungera umidiließt. Die gu fuchenden Brennftoffe burch ben Unfan a a Roft q gebracht; & fchließenbe Doppelthit mit einem Edauloch vi welches burch ein (1) blatt geichloffen ift. in der Tede des befindliche Danntodi mit entivrediendem Bl idilug verfeben. verdampfende Waffer burch die Deffnung führt und fann at Sahn z wieder ab werben 11m zu u bag ber burch bas entiveidiende Dampf mitreißt, hangt an be das weitere Rohr g derjelbe burch ben migen Zwijcheuraum: g und f geben muß.

¹⁾ Dingl. 1840, 75, *48 - 2) Mith. d. Gewerbv. f. hannob. 1856, 3) Dingl. 1869, 192, 209; 193, 124. Die mahrend bes Drudes veröffentlichten ber Mundener Berguchsftation follen am Schlug Diefes Abichnittes befprochen

Der Verbrennungsraum A ragt unten in eine Schale r, welche burch das t mit Wasser gefüllt wird, um so einen luftdichten Abschluß zu erreichen. kann mit dem daran besestigten Rohre D in der Führung u auf= und abschen werden und wird durch die Zapfen w getragen. Der Ansaß n wird einen Gummischlauch mit einem Gebläse verbunden, die dadurch zusprte Luft tritt aus den seitlichen Dessnungen szwischen die beiden Schalen id p und durch die Löcher der letzteren unter den Rost q. Der ganze arat ist 1,5 m hoch. Die durch den Ansaß d entweichenden Verbrennungsstreten in das slache Messingrohr e, welches in einem etwa 30 cm weiten, m hohen und 2 m langen Zinktrog mit Wasser liegt. Unter Berücksichtis der Temperatur der abziehenden Gase geschieht die Aussührung des Verses und die Verechnung der erhaltenen Resultate wie bei den entsprechenden suchen mit einem Dampskessel.

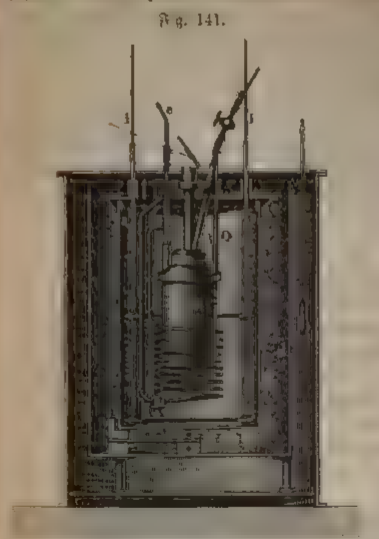
Der Wasserverschluß ist nicht empfehlenswerth; sonst dürfte sich dieser varat zur Anstellung größerer Versuche sehr wohl eignen, wenn die Zumensetzung der entweichenden Gase berücksichtigt wird.

Andrews¹) verbrannte die zu untersuchenden Stoffe in einem mit Sauersgefüllten geschlossenen Aupfergefäß, welches in ein zweites Gefäß mit ser völlig untergetaucht war. Auch Than ²) verwendete ein geschlossenes iß, als er mittels eines Bunsen'schen Eiscalorimeters die Verbrennungssme des Wasserstoffes bestimmte.

Die umfassendsten Brennwerthbestimmungen wurden jedoch (1852) von re und Silbermann 3) ausgeführt. Fig. 141 (a. f. S.) zeigt ben ihnen verwendeten Apparat in 1/5 natürlicher Größe, Fig. 142 den Durch= tt desselben in 1/3 natürlicher Größe, wie ihn Scheurer=Restner4) einen Brennwerthbestimmungen für Kohlen anwendete. Der erforderliche erstoff wird durch das Rohr B in die aus vergoldetem Kupferblech her= Ite Berbrennungstammer A birect auf die schwer verbrennlichen Stoffe et, bei den leichter brennbaren Körpern, welche Favre und Silbermann suchten, aber durch das Rohr O, während B dann verschlossen blieb, die zu untersuchenden Gase zuführte. Die Verbrennungsproducte enten durch das im Deckel mundende Rohr s, durchziehen das ganze nach führende Schlangenrohr mit dem kleinen Behälter k für das Conden= iswasser und gehen schließlich durch das Rohr e nach den Absorptions= Das in der Mitte des Deckels mündende Rohr m ist oben mit Glasplatte bedeckt, über welcher ein kleiner Spiegel steht, um von der aus den Gang der Verbrennung beobachten zu können. Der ganze Berungsapparat ist mit drei in der Zeichnung fortgelassenen dunnen Stangen m Deckel des aus Kupferblech hergestellten Wassergefäßes a befestigt. Der I ist versilbert und hat entsprechende Deffnungen für ein Thermometer, den er i und in der Mitte eine große Oeffnung für die nach außen führenden

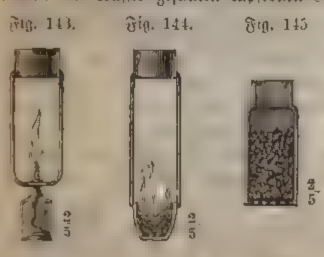
⁾ Pogg. 75, 27, 244. — 2) Ber. d. chem. Ges. 1877, 947. — 3) Ann. chim. 34, *357. — 4) Bull. Mulh. 1868, *712.

Rohrenansage der Berbrennungstammer. Das Rupfergefaß ift außen eberte verstlbert, um die Warmenbertragung zu vermindern, und ruht auf vier Roffußen in einem zweiten Anpferentruder d, besten Wandungen mit ere





Schwanenpelz ansgekleidet find. Diefer Chlinder fieht dann wieder in em britten mit Waffer gefullten kupfernen Gefaß, um badurch bie Ausstrablu



nach außen zu vermindern findig Berbrennung der ftully Brennstoffe diente die fleine, et 2 com fassende kupferne tam dig. 143, für Schwesei die Fig. 144 dargestellte; beide warmt Platindrähten am Tedel Verbrennungskammer beseit Kohlen wurden in dem ties Platinenlinder, fig. 145, durchlochertem Beden verbrus

Scheurer Best ner brachte die Kehlen dagegen in die f.eine Platwick welche mit drei Platindrahten an das Platinrohr » besestigt war, so daß durch das Rohr Kzugesillerte Sauerstoff unmittelbar auf die Kohlen trat. Der Wafferwerth des Calorimeters 1) von Silbermann wurde in er Weise burch Rechnung erhalten:

2012 g Wasser		2012,000
684,603 g Kup	jer (specif. W. 0,09515)	65,140
1,961 g Platin	(specif. 29. 0,03243)	0,064
Thomasatan	7,750 g Glas (specif. W. 0,1980) 20,033 g Queckfilber (specif. W. 0,0333)	1,540
Zyermometer \	20,033 g Queckfilber (specif. W. 0,0333)	0,666
		2079,410

Bei den Untersuchungen wurde der Gehalt der entweichenden Gase an nsäure und Kohlenornd bestimmt. Die Art der Berechnung möge folgen-Beispiel der Bestimmung des Brennwerthes von Kohlenstoff zeigen.

Bei bem Versuch wurde erhalten:

•	des entwichenen Kohlenorydes .		
	Zusammen .	•	9,0 2 3 g

$$log 9,023 = 0,9553510$$
 $log \frac{6}{22} = \overline{1},4357285$

0,3910795, folglich 2,46082 g Kohlenftoff

log 1,128 = 0,0523091

 $log \frac{14}{22} = \overline{1},8037053$

log 2403 = 3,3806996

3,2367139, 1724,7 W. = E. für CO.

Temperaturzunahme

0,05847 Correction macht 8,74047° als eigentliche Wärmezunahme.

log 8,74047 = 0,9415462 $log \ 2079,3605 = 3,3179307$

somit Wärmeeinheiten: log 4,2594769 = 18175,1 dazu für das entweichende Rohlenoryd 1724,7

Gesammtwärme 19899,8

3,9077693

......log 19899,8 = 4,2988488ewicht des verbrannten Kohlenstoffs . . . log = 2,4608 = -0,3910795

oder 8086,7 W.=E. für 1 g Kohlenstoff.

1) Scheurer=Restner giebt an	
1145,651 Rupfer	109,008 g
21.810 Blatin	$0.706 \mathrm{g}$
Thermometer: 12 g Glas, 63 g Quedfilber .	4,470 g
	114.184 φ

Bei diesen Berechnungen ist somit keine Rucksicht genommen auf bereisische Wärme des Wassers bei verschiedenen Temperaturen (S. 64) nauf die Wärme, welche mit den Verbrennungsgasen entweicht (S. 146). Die diese Fehler gemacht wurden, erklärt sich sehr leicht darans, daß die specifischen Wärme des Wassers und der Gase zur Zeit der Aussührung dieser Bersund noch nicht genau bekannt waren.

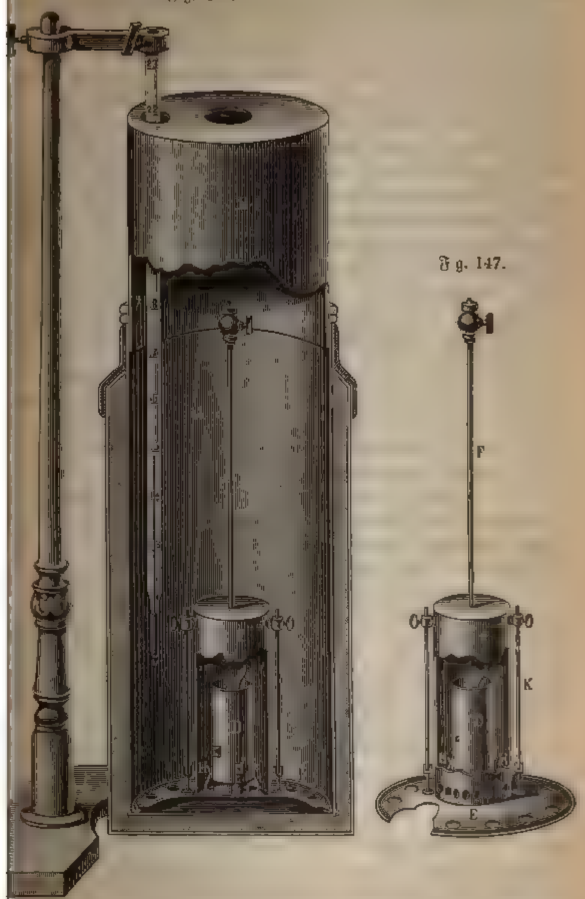
Thomsen 1) bestimmte den Brennwerth des Wasserstoffes, indem er in in hohle völlig eingetauchte Platinkugel von 500 ccm Inhalt durch ein Richterstoff, durch ein zweites den Sauerstoff einleitete, während ein die bestimmt war, die bei seinen Versuchen mit Chlor gebildeten gassörmigen kabrennungsproducte abzuleiten. A. Schuller und V. Wartha?) verbrankt in einem kleinen Behälter elektrolytisch entwickelten Wasserstoff mit ebenfalletrolytisch entwickelten Sauerstoff, unter Benutzung eines Eiscalorimetent; bemerken ist hierbei, daß sie als Wärmeeinheit die mittlere specifische Windes Wassers zwischen 0 und 100° nehmen, und nicht, wie dies sonst die diesenige Wärmenenge, welche erforderlich ist, 1 g Wasser von 0 auf 1° par wärmen. Für seste und slüssige Brennstoffe sind beide Apparate nicht geist

Völlig abweichend von diesen Versahren, die zu untersuchenden Bremselmit freiem Sauerstoff zu verbrennen, ist das neuerdings von F. Stohmens empsohlene mit gebundenem Sauerstoff, welches bereits von Franklandskeinen Untersuchungen über die Verbrennungswärme der menschlichen Nahmennittel angewendet wurde. Stohmann hat dasselbe jetzt dahin verbessert, wer als Wasserbehälter einen Cylinder A (Fig. 146 und 147) von polite Wessingblech verwendet, der auswendig versilbert und bis zur Höhe des Wasserbeitandes mit sechssachem Flanell und schließlich mit einer Hülse aus Weisselben ist. Um diese Isolirschicht vor Feuchtigkeit zu schützen, wurde breiter Gummistreisen umgelegt.

Der Wasserwerth des Calorimeters läßt sich nach Stohmann am sachsten dadurch sinden, daß man den Apparat in seinen einzelnen Infantsammenstellt, wie zu einem Verbrennungsversuch, selbstverständlich ohne die verbrennende Mischung, ihn eine bestimmte Temperatur annehmen läßt, bequemsten die der umgebenden Luft, und dann die gleiche Wenge von Wasser beim Verbrennungsversuch hincinbringt, aber dem Wasser eine andere, höhere geringere Temperatur giebt als dem Apparat. Hat sich die Temperatur zwisse Wasser und Apparat ausgeglichen, erkennbar daran, daß der Stand des Onssilbers im Thermometer constant wird, so hat das Wasser so viel Wärme abgegete oder aufgenommen, wie der Apparat seinerseits aufgenommen oder abgegeben und es ergiebt sich daraus die Zahl der Wärmeeinheiten, welche dem Apparat zugeführt werden müssen, um seine Temperatur um ein bestimmtes Wärmeinter zu verändern. Z. B.: In einem Versuch war die Temperatur des Apparat = 15,99°, in denselben wurden 2000 g Wasser von 23,28° gebracht. Thermometer wurde stabil bei 22,80°. Die Temperatur des Wassers war

¹⁾ Pogg. 148, *180, 368. — 2) Ann. Phys. Chem. 2, *359. — 3) Inn. Phys. Chem. 19, *115. — 4) Jahrber. d. Chem. 1866, 732.

igt um 0,48°. Die Temperatur des Apparates war erhöht um 6,81°. Leurperaturabnahme von 2000 g Wasser um 0,48° entspricht aber einem Fig. 146.



he von 2000.0,48 = 960 W.E. Also waren 960 W.E. erforderlich, en Apparat um 6,81° zu erwärmen. Oder es sind $\frac{960}{6,81}$ = 141 W.E. erforderlich, um den Apparat um 1° zu erwärmen. Da aber die Zusühr von 1 W.-E. 1 g Wasser um einen Grad erwärmt, so ist der Wärmewerth Apparates nach diesem Versuch auch gleichwerthig mit dem von 141 g We

Die zu verbrennende Substanz wird mit 13,34 g chlorsaurem Ralium 1,66 g vorher geglühtem Braunstein in bem Verhältniß gemischt, baf bem im Kaliumchlorat enthaltenden Sauerstoff ein Drittel bis zur Balfte Verbrennung ausreicht. Dieses Gemisch wird locker in den 25 mm m und 72 mm hohen Platincylinder D gebracht, bessen Boden aus einer Gold eingelötheten Platinplatte gebildet wird. Die feitlich angebrachten 31 weiten Deffnungen, welche bie fpater folgende Losung bes gebilbeten U kaliums beschleunigen sollen, werben zunächst mit kleinen Scheiben von Sch papier verklebt, um ein vorzeitiges Berausfallen des Gemisches zu verft Um die Heftigkeit der Verbrennung zu mäßigen, giebt man dem Gemisch ! je nach der Natur des Brennstoffes, 0,5 bis 8 g gepulverten Bimsstein bi Als Zündschnur wird ein starker baumwollener Faben, ber vorher mit faurem Kalium getränkt ist, etwa 5 mm tief in die Mischung hineingest Inzwischen sind in den Cylinder A 2 kg Wasser gebracht, dessen Tempen nach der Rumford'schen Compensationsmethode um so viel niedriger if die der Umgebung, als sie nach Beendigung des Bersuches höher ist. Platinchlinder D wird nun so auf dem gebogenen Blech E befestigt, be mit seinem Boden auf dem kurzen Rohrstutzen G ruht und von den feden Blechen H gehalten wird. Die Verbindung des gleichzeitig als Rührer die den, am Rande mit Löchern versehenen Bleches E mit der Glocke C wird b zwei Messingstäbe K bewerkstelligt.

Die angebrannte Zündschnur glimmt, nachdem man bie zuerst sich zeig Flamme ausgeblasen hat, langsam und ruhig weiter. Man läßt sie verbrer bis der Funken nur noch wenige Millimeter von der zu entzündenden Misch entfernt ist, setzt dann rasch die Glocke über den Platinchlinder, befestigt selbe an dem gebogenen Blech und stellt die ganze Vorrichtung in bas Co meter. Nach wenigen Secunden beginnt die Berbrennung: Gase dringen den unteren Deffnungen der Glocke hervor, durchwirbeln das Wasser und weichen an der Oberfläche, wobei das Wasser häufig ziemlich hoch aufst Um einem dabei stattfindenden Verlust an Wasser vorzubeugen, wird wäh der Verbrennung ein chlindrischer Aufsatz B, von gleichem Durchmesser das Calorimeter und 140 mm Höhe, oben mit einer 40 mm weiten ru Deffnung versehen, auf das Calorimeter gesetzt, von deffen Wandung das verspritte Wasser in den Apparat zurlicksließt. Gewöhnlich danert die brennung etwa eine halbe bis eine Minute. Während derselben entwe neben der aus der Oxydation der organischen Substanz hervorgehenden Ko fäure, dichte weiße nebelförmige Dunstmassen von Chlorkalium, die ar Wand des Apparates herabgleiten und wie dichte Wolfen sich ablagern, üb wohin sie kommen, einen weißen Anflug zurücklassend. Hat die Gasentwie aufgehört, so öffnet man vorsichtig den an dem Rohr F befestigten \S damit die Gase entweichen und das Wasser in die Glocke eintritt. Die Li des Chlorkaliums wird durch Bewegen des kleinen Apparates beförbert.

Im nun aus der erhaltenen Temperaturzunahme die Berbrennungswärme echnen, sind folgende Umstände zu berücksichtigen:

- Die Molecüle des chlorsauren Kalis zerfallen in Chlorkaliummolecüle Sauerstoffmolecüle, ein Theil der Kraft, welche die Atome des Kaliums, hlores und des Sauerstoffes im chlorsauren Kali verband, wird dabei in 1e umgesett. Zersetungswärme, positiv.
- b) Ein Theil des Sauerstoffes verbindet sich mit dem Kohlenstoff und rstoff der Substanz zu Kohlensäure und Wasser. Verbrennungswärme,
- c) Das Chlorkalium löst sich unter Wärmebindung in Wasser. Wärme= 19. negativ.
- d) Die Ueberwindung des Druckes, welcher den entweichenden Gasen durch Bassersäule des Calorimeters entgegengesetzt wird, erfordert den Auswand gewissen Menge von lebendiger Kraft, um deren Wärmeäquivalent die chtete Wärme zu gering erscheint. Also negativ.
- e) Ein Theil der gebildeten Kohlensäure wird vom Wasser unter Freisn von Wärme gelöst, positiv.
- f) Die Verbrennungsgase entweichen im mit Wasserdampf gesättigten inde, negativ.
- g) Der Rest der Zündschnur, sowie die zum Verschluß der Deffnungen Berbrennungschlinders dienenden Papierscheibchen nehmen an der Versung Theil. Verbrennungswärme, positiv.
- h) Ein Theil des Chlorkaliums entweicht als Dunstmasse, ohne gelöst zu :n, durch das Calorimeterwasser, positiv, da der negative Effect unter c) ch verringert wird.
- i) Unter Umständen bleibt ein Theil des Chlorkaliums bei der Bestimmung ndtemperatur ungelöst. Positiver Effect aus gleichem Grunde wie unter h.

Sehen wir, wie weit diese Werthe sich ermitteln lassen:

- a) Die Zersetzungswärme des chlorsauren Kalis bei dem Processe KClO3: Cl + O3 ist nach Thomsen = 9713 W.-E. für 1 Grammmoleciil, oder 9,2 W.-E. für 1 g. Da in allen Versuchen 13,34 g chlorsaures Kali zur 1endung kommen, so erfolgt hieraus eine Wärme von + 1057 W.-E.
- b) Die Wärmetönung beim Lösen des Chlorkaliums entspricht 59,3 W.=E. gChlorkalium Die angewandte Menge des chlorsauren Kalis liefert bei der thung 8,12 gChlorkalium. Die Wärmetönung beträgt daher 482 W.=E.
- c) Da die Höhe der Wassersäule, durch welche die Gase sich ihren Weg m müssen, etwa 20 cm beträgt, also noch nicht den Druck einer Quecksäule von 2 mm erreicht, so ist dieser Werth zu vernachlässigen, da er geringer ist als der Einfluß, welcher durch die Schwankungen des Luft-18 herbeigeführt wird.
- d) Bon der gebildeten Kohlensäure wird ein Theil von dem Calorimeterr zurückgehalten. Die Menge derselben ist aber eine verschiedene, je nach Beschwindigkeit, mit welcher die Gase durch das Wasser gehen. Bei Bersuche, in welchem 1,5 g Stärkemehl verbrannt wurden, enthielten

2000 g Calorimeterwasser 0,151 g Kohlensäure. Nach Thomsen beträs Lösungswärme der Kohlensäure 5880 W.-E. für 1 Grammmolecül, spfür 1 g 134 W.-E. Nehmen wir die Zahl 0,151 g Kohlensäure als Durchschnitt entsprechend an, so ist hierfür eine Wärmeproduction zu ravon +20 W.-E.

- ebenfalls keine constante Größe; er ist abhängig von der Menge der gebild Gase und von dem Sättigungszustand derselben. Die verwandte Menge chlorsaurem Kali giebt bei der Zersetzung 5,22 g Sauerstoff ab, welche einer Temperatur des Calorimeterwassers von 20° ein Volum von 3918g annehmen. Es mag die Annahme gestattet sein, daß bei jeder Verbrund durchschnittlich ein Gasvolum von 3500 ccm verbleibe, welches sich beim Veritt durch das Calorimeterwasser mit Feuchtigkeit sättige. Bei einer Laratur von 20° nimmt 1 Liter Luft 17,159 mg Wasserdampf auf, als 3,5 Liter der entweichenden Gase 0,060 g Wasserdampf. Da die Dampsah des Wasserdampses bei 20° = 592 W. E., so entspricht die Vidung, was sitr diese Zwecke dasselbe ist, die nicht erfolgende Condensation von Masserdamps einem Wärmeverlust von 36 W. E.
- f) Für die Menge der Substanz der Papierscheibchen und des Restständschnur kann ein Werth von 0,015 g Cellulose in Rechnung gestellt wie Die Verbrennungswärme von 1 g Cellulose ist nach Stohmann = 4276 Dige Menge entspricht daher einer Wärmeproduction von + 64 W.C.
- g) Zur Bestimmung des mit den Verbrennungsgasen entweichenden Chalium verdampft man etwa 500 com des Calorimeterwassers zur Trocker wägt den Rückstand, bestehend aus Chlorkalium und etwa unzersetzt gebliebe chlorsauren Kali. Darin wird durch Titriren mit Silberlösung die Menge Chlors bestimmt, welche in Form von Chlorkalium vorhanden ist. Die Dische des Gewichtes des Trockenrückstandes und des gesundenen Chlorkaliums gibt Wenge des unzersetzt gebliebenen chlorsauren Kalis. Letzteres, auf Chlorkalium umgerechnet und zu dem durch Titriren gesundenen Chlorkalium hinzund und die Summe beider, nachdem dieselbe sür das Bolum des angeward Wassers berechnet ist, von 8,12 g, oder der Wenge des angewandten chlorkalium abgezogen, giebt die Wenge des Chlorkalden dunstes, bessen Chlorkalium abgezogen, giebt die Wenge des Chlorkalden, dessen Wärmewerth als Correction in Rechnung gestellt wird.

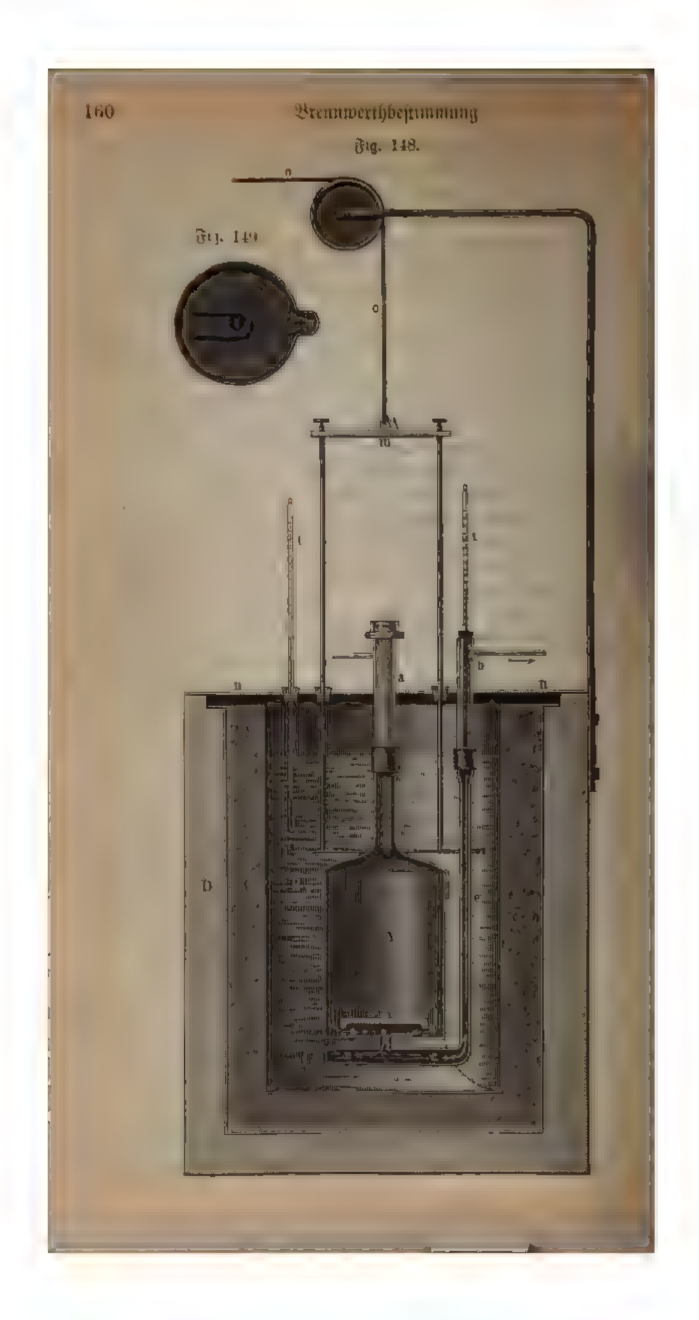
Die Differenz beider Summen oder 1141 — 518 = + 623 B. von der gefundenen Verbrennungswärme abzuziehen.

Stohmann selbst giebt an, daß man im günstigsten Falle hoffen darf, zehn Versuchen fünf zu haben, aus denen eine brauchbare Durchschnittszahl eiten ist. Berücksichtigt man ferner, daß die Zersetzungswärme des chloren Kaliums noch keineswegs sicher festgestellt ist, so wird man zugeben, daß Verfahren vielleicht für Brennwerthbestimmungen von Lebensmitteln ehlenswerth sein mag, für welche es Stohmann zunächst anwendet, daß für die Untersuchung der eigentlichen Brennstoffe die Verbrennung im Sauerstoff vorzuziehen ist.

Da die nach außen führenden Anfätze bei den Apparaten von Dulong e von Favre und Silbermann zu Wärmeverlusten Veranlassung geben, Abführung der Verbrennungsproducte bei letzterem Apparat von dem Deckel nicht besonders empsehlenswerth ist, so habe ich mir den in Fig. 148 (a. f. S.) /s natürlicher Größe im Durchschnitt dargestellten Apparat ansertigen lassen. in dem Verbrennungsraum A mit aufgeschraubtem Deckel entwickelten Verstmungsgase gehen nach unten durch das Rohr i in den flachen Raum c, den hier, wie der Duerschnitt Fig. 149 zeigt, durch einen Einsatz gezwungen, Ichst dis an die äußeren Wandungen zu gehen, dann sich langsam durch den zen Raum c zu bewegen, um durch das flache Rohr e zu entweichen. Die brennungskammer wird mittels der drei Füße f am Boden des kupfernen Igefäßes B durch entsprechende Vorsprünge sestgehalten. Der ganze Apparat uns 940 theiligem Silber hergestellt.

Wit dem silbernen Apparate sind in der Wasserlinie durch kurze Gummistuche die gläsernen Ansäte a und b verbunden. Der zur Verbrennung erserliche, völlig trockene Sauerstoff, dessen Temperatur genau bestimmt wirdt durch das mit einer übergreisenden eingeschliffenen Glasplatte bedeckte hr a in den Verbrennungsraum und führt so die von der Verbrennung nach n gehende Wärme wieder nach unten, damit sie völlig vom Kühlwasser aufsommen wird. Die durch den Ansat b entweichenden Verbrennungsgase, en Temperatur durch das Thermometer t bestimmt wird, gehen zur Bestimmung gebildeten Wassers und der Kohlensäure durch entsprechende Chlorcalciums und Liapparate, dann zur Vestimmung der nicht völlig verbrannten Stoffe durch Rohr mit glühendem Kupferoryd und nochmals durch Chlorcalcium und Kali. 127). Der übrig gebliebene Sauerstoff wird zur Messung in einem Gasoster ausgesangen und kann zu einem späteren Versuche wieder verwendet werden.

Der Raum C zwischen dem versilberten Kupsergesäß B und dem Holzster D ist mit Glaswolle gesüllt. Der versilberte Deckel n besteht aus zwei lsten, deren eine zwei halbtreissörmige Ausschnitte sür die Röhren a und b, e Dessenung für das Thermometer t und zwei sür die versilberte Kührvorzuung r hat. Um die Wärmeübertragung von diesem Rührer auf die Umgebung glichst zu vermindern, sind die beiden letzteren Dessenungen im Deckel mit kleinen enbeinsührungen ausgesetzt; außerdem sind die beiden Drähte, welche die heibe r tragen, oben in ein Elsenbeingestell m eingeschraubt. Zur Bewegung Rührers geht eine Seidenschnur o über eine von einem Messingbügel (der r der Deutlichkeit wegen seitlich gezeichnet ist) getragene Kolle, so daß man hrend eines Versuches aus 2 bis 3 m Entsernung mittels eines Kathetometers

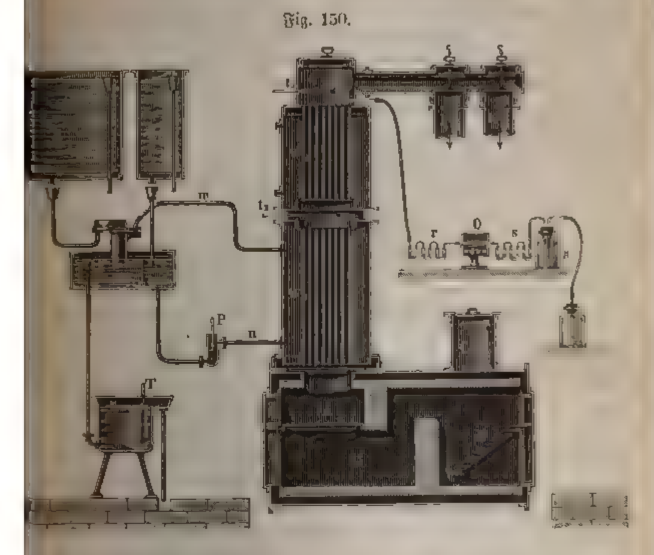


hermometerstände, durch einen Spiegel über dem Rohr a die Verbreunung ihren und durch die Schnur o den Rüchrer in Bewegung setzen kann, Schasumpen u. s. w. konnen im Verbreunungsramme auf einen flachen, bünnen Manuntersatz gestellt werden. Die Ausführung der Versuche wird bei den nen Brennstoffen besprochen werden —.

Nachtrag. Auf Anregung des Polytechnischen Bereins in München ist in Jahre 1878 eine Versuchsstation für Prüfung von Brennstoffen tet worden (S. 150); den Berichten von H. Bunte und J. Laurent über

ebeiten ber Station entuchmen wir folgeude Angaben.

Rach der schematischen Darstellung Fig. 150 besteht die Versuchsanlage aus Derd AB und zwei über emander stehenden Rohrenkessellen. Der 3,6 m



ge, 1,3 m breite und 1,85 m hohe Herd ist für wagrechte und geneigte Roste lerichtet; kurzstammige Kohlen werden auf der Seite A, langstammige auf der ite B verbrannt. Das 4700 kg schwere Backsteinmanerwerk des Herdes ist mit m Blechkaften umgeben, zwischen dessen durch Winkeleisen und Stehbolzen versten, 11 cm von einander abstehenden Wandungen Wasser umläuft. Die Feuersten sind hohl und mit dem Wasser des Herdes in Verbindung gesetzt, die Thüsder Aschenkasten sind zur Vermeidung der Strahlung mit vielen Bandeisen sehen, von denen die eine Neiche immer die Deffnungen der vorhergehenden verst und somit durch die eintretende Verbrennungsluft abgeführt wird. Während Versuchaftes wird an dem nicht benutzten Ende des Feuerherdes die Dessaung

durch eine trockene Backteinmauer ausgefüllt, Feuerwüren und die Thür Aichenkasten durch eine hohle, mit Wasser gefüllte Wand ersest. Das Swasser mündet in den mit Mannloch versehenen Damvidom C, von welchem der entwickelte Damvizu einem Calorimeter geleiter wird.

Die beiden Röhrenkessel von 1,2 m Durchmesser haben je 73 Rauch von 50 mm Durchmesser. Der erste 2,07 m hohe Kessel W1 hat einen C inhalt von 1,9 cbm, eine Gesammtheizsläche von 24, bei normalem Basserst eine benegte Heizsläche von 20 am. Das Gesammtgewicht des Ressels be 2290 kg. Der als Borwärmer dienende zweite Kessel W2 hat bei 1,5 m l 1,3 cbm Cubisinhalt, 17 am Gesammt= und 13 am benegte Heizsläche; er t 1803 kg. Die Reinigung der Röhren geschieht von der mit hndranlischem De verschluß versehenen Nauchsammer G aus. Die Rauchgase entweichen duch Robr I zu einem Luftsauger oder durch K unmittelbar zum Schornstein.

Um den durch Mitreißen ren Wasser verursachten Kehler zu vermeiden, i der gebildete Damps mittelst Wasser verdichtet, dessen Temperaturzunahme die Kessel ausgenommene Wärme ergiebt. Zu diesem Zweck sließt aus zwei lstehenden, durch eine Rotationsvumpe stets bis zum Ueberlauf gefüllten Bitein R und Ri durch im Boden angebrachte Dessnungen eine durch Borvet zestgestelte, stündlich inna 3 ohm berragende Wassermenge in ein zweithei Wesaf F. Sin Theil diese Wassers wird mittelft der Pumpe P durch dass win den Rossel Wij gedulcht, während der hier erzeugte Damps wieder durch Robiteitung im nach F zurücksehrt und durch das aus dem Behälter R somn Rablet verdichtet wird. Die vereinigten Wassermengen fließen in das Gest mit eingesenktem Ihermometer I. Herd, Kenel und Dampsleitungen sind mit ichtechten Wärmeletzern umbüllt, was bei den 29 ersten Versuchen noch der Fall war.

Bur Bestemmung ber Warmemengen, welche Feuerherd und Reffel Veitung find Strabtung verlieren, murbe das in ihnen befindliche Baffer Dampf aus einer Bocomobile gebeigt: das Mauerwert murde hierbei aus Moffel entfernt. Rachdem nun die Temperatur des im Teuerherde enthal Wassers um einige Grade haber war ale diesenige, bei welcher ber Bersuch finden follte, wurde ber Berd mit einer Rotationspumpe verbunden, um fon rend eine vollständige Miichung bes im Berde enthaltenen Wassers zu be stelligen, indem fie tamelte aus tem unteren Theile bes Berbes ansaugte es uach Bestimmung ber Temperatur wieder nach oben gu beförbern. ! rend 1 Stunde 45 Minuten fant die Temperatur von 66,9 auf 62,15, als 4,750 oder stündlich 2,72%. Ter Herd enthielt 2272 kg Baffer; der meta Theil desselben besteht aus 5000 kg Schmiedeisen und Gußeisen, dessen spec Warme, zu (),11 angenommen, einem Wasserwerth von 550 k entspricht, zi men also 2822 kg. Ter mit Wasser gefüllte Berd verlor demnach stündlich - 2,72 — 7700 W. . E. Die Holzverkleidung des Feuerherdes hat eine sammtobersläche von 22,1 am und eine Stärke von 6 cm, macht 1,33 cbm ein (Bewicht von 740 kg. Die specifische Wärme des Fichtenholzes zu 0,65 nommen, ergiebt einen Wasserwerth von 480 kg. Die Außenseite der Berkle hatte, wie das Kesselhaus selbst, 30°; für die innere Seite, welche die M

wungen des Herdes fast berührt, wurde die mittlere Temperatur desselben, 630, Im Mittel betrug somit der Unterschied der Temperatur der kenluft und der mittleren Wärme der Holzverkleidung 170, zwischen Herd und selhaus 34°. Der Wärmeverlust des Herdes betrug stündlich 2,82°, weshalb enommen wurde, daß die Unihüllung mit einem nur halb so großen Tempera= kberschuß stündlich 1,360 abgenommen habe, entsprechend 650 W. = E. sammtwärmeverlust des Herdes betrug demnach 8350 W. = E. Die Abkühlung unteren Kessels wurde dadurch bestimmt, daß alle Viertelstunden die vom nometer angezeigten Dampfspannungen abgelesen und dann nach Regnault ie entsprechenden Temperaturen umgerechnet wurden. Die stündliche Abkühlung nur 5,95°. Der Kessel enthielt 977 kg Wasser, sein Eisengewicht 2290 kg, p specifische Wärme, zu 0,113 angenommen, 258 kg Wasser, zusammen also 15 kg entspricht. Der mit Wasser gefüllte Kessel verlor demnach stündlich 00 W. = E. Die Umhüllung des Kessels besteht größtentheils aus Thon, dessen issische Wärme zu 0,23 angenommen werden kann. Die so verkleidete Oberbe des Kessels beträgt 5,8 qm, die Stärke der Umhüllung 9 cm und ihr Geuntgewicht nach Angabe des Fabrikanten 850 kg, entsprechend einem Wasser= th von 195 k. Die Außenseite der Umhullung hatte etwa 60°, die innere te wurde gleich der des Kessels zu 1450 angenommen, entsprechend einer mitt= n Temperatur von 102,50 Der Ueberschuß dieser Mitteltemperatur über die ienluft beträgt somit 72,5°. Macht man nun die gleiche Annahme wie beim erherd, so ergiebt sich, daß, mährend der Ressel mit einem Temperaturüberschuß 1150 stündlich 5,950 verlor, die Umhüllung eine Temperaturabnahme von 50 gehabt haben wird, entsprechend 731 B. = E. Danach ergiebt sich ber Gemtwärmeverlust zu 8031 B. = E. Der in gleicher Beife bestimmte Barmeuft bes oberen Reffels ergab 3726 B. = E. Bur Bestimmung ber beim fnen der Feuerthüren durch Ausstrahlung verlorenen Wärmemenge wurde die rme gemessen, welche die geschlossenen Feuerthuren in Folge der Strahlung Rostes gegen dieselben aufnehmen. Bu diesem Zweck wurde bas Schutblech, welchem sie sonst versehen sind, entfernt und die innere Seite gut geschwärzt. von den Feuerthüren aufgenommene Wärme wurde nun in der Art bestimmt, die Temperatur des Wassers beim Eintritt wie beim Austritt aus den Thu-, sowie die gesammte während der Dauer des Versuches durchströmte Wasser= nge gemessen wurde. Auf diese Weise wurde festgestellt, daß die beiden Thuren iblich nur 8800 W.= E. aufnehmen, so daß, da die Thüren während einer unde nur zwei Minuten lang offen sind, dieser Verlust vernachlässigt wurde.

Jur Untersuchung der Rauchgase wurden dieselben zunächst durch Absorptionssten r geleitet, welche Kohlensäure mit Wasser zurückhalten, dann durch ein hr O mit glühendem Kupferoryd, um Wasserstoff und Kohlenoryd zu verbrenst, so daß das gebildete Wasser und Kohlendioryd von den Nöhren s zurückgesten wurde, der Stickstoff und die überschüssige Luft sich aber in der etwa 201 senden Flasche a sammelten. Die Temperatur t_3 wurde mit Quecksilberthermoster, t_2 aber mit einem Metallphrometer von Dechsle und einem elektrischen rometer von Siemens (S. 50) bestimmt. Unter Benutzung dieser Tempestren konnte mit der Linde'schen Formel, wie vorauszusehen war (S. 141),

kein branchbares Resultat erzielt werden, so daß die Rauchgasmengen lediglich in Grund der chemischen Analyse berechnet wurden.

Vor Beginn eines jeden Versuches wurde geheizt, die nach zwei die Etunden die Anlage in allen ihren Theilen den Beharrungszustand erreicht hat und die Calorimeter eine nahezu constante Temperatur zeigten. Von Zeit Beit wurden aus dem Rauchkanal Gasproben auf ihren Kohlensäuregehalt und such der Rauchschieber so lange gestellt, die der beabsichtigte Kohlenstrungschalt erreicht war. Nun wurden die auf dem Rost liegenden glühem Kohlen in einen tarirten eisernen Kasten gebracht, gewogen, wieder auf den Rogegeben und von da ab die Menge des aufgeworfenen Brennmaterials genantsstimmt. Die am Schluß des Versuches noch vorhandenen glühenden Kohlenstrungen zurückgewogen.

Als Beispiel der Berechnungen möge folgender Versuch mit Ruhrkohlen geführt werden. Bei 0,4 qm eines grobspaltigen Planrostes, einer Kohlensten von 20 cm, welche alle zehn Minuten ergänzt wurde, ergaben sich innerhalb standen:

									kg
Glut am Anfang bes Berfuches	•	•	•	•	•	•	•	•	6,5 Rohle
Aufgegeben mahrend des Berfuches	•	•	•	•		•	•	•	172,3 ,
Um Ende lag auf dem Roft		•	•	•	•	•		•	26,2 "
Somit verbrannt im Banzen									
Stündlich verbrannt	•	•	•	•	•	•	•	•	21,8 "

Das Gewicht der Asche im Aschenfall betrug 15,3 Proc. der verbrannten Kohle. mittlere Temperatur des Calorimeters des Herdes betrug 31.5° , des Kessells 33.11 des Vorwärmers 23.3° , die Temperatur des Condensationswassers 9.3° , der Randsnach dem ersten Kessell $(t_2 =) 380^{\circ}$, nach dem zweiten Kessell $(t_3 =) 243^{\circ}$, des Kessells 19° .

Durch die Calorimeter flossen stündlich folgende Wassermengen: Calorimeter V_1 Geuerherdes V_2 V_3 V_4 V_6 V_6 V_6 V_6 V_6 V_6 V_6 V_6 V_7 V_8 V_8 V_8 V_8 V_8 V_9

Danach berechneten fich folgende Werthe:

	00			28.
1) Feuerherd:	Vom Calorimeter aufgenommen $7 imes 962$ (31,5			
	Im Calorimeter geblieben 92 (29 — 26,2) =			_
	Im Herd geblieben 2660 (28,5 — 43,5) = .			—40 0
	Strahlung des Herdes $7 imes 500 = \dots$	• •		3 50
	, des Calorimeters $7 imes 350 =$			245
		Zuja	mmen	115 67
2) Resset W_1 :	Vom Calorimeter aufgenommen 7 × 2973 (33)	1 —	9,3) =	
	Em Carlarimeter gehliehen 252 (21 2 _ 21) -			2.57

Busammen 557 84

3) Vorwärmer W_2 : Vom Calorimeter aufgenom. 7×1079 (23,3-9,3)=1057 Im Calorimeter geblieben 252 (21,5-12)=...25 Im Ressel geblieben 99×0.28 (100-9,6)=...-25 Strahlung des Ressels $7\times 3872=.....27$ lu

Zusammen 13273

Nach den Formeln von Linde würde sich ein Wärmeverlust durch die Rauch= ergeben von $132734\frac{243-19}{380-243}=217025$ W. E. und eine Anfangs=

matur von $380 + \frac{3656}{870}$ (380 - 243) = 955° .

Die während 51/2 Stunden abgesaugten Rauchgase enthielten:

Bunte stellt nun folgende Berechnung an:

m Kohlenoxyd oder Kohlensäure enthält 0,5364 kg Kohlenstoff, 1 cbm der n Rauchgase somit (0,0612 + 0,0089) 0,5364 = 0,0376 kg. Die verste Ruhrkohle enthielt:

1 kg Kohle enthielt somit 816 g Kohlenstoff, so daß dafür 816:37,6 = 21,7 cbm ne Rauchgase nach dem Schornstein entweichen. Die Temperatur derselben war höher als die äußere Luft, deren specifische Wärme, zu 0,307 angenommen, einen meverlust von 0,307 × 21,70 × 224 = 1492 W.E. für 1 kg Kohle giebt. Das sstopische Wasser und Verbrennungswasser erfordert bei 100° für 1 kg Kohle i9 × 637 = 259 W.E., die weitere Erwärmung auf 224° = 0,475 × 124,4059 = 24 W.E., somit ergiebt sich ein Gesammtwärmeverlust durch die Rauchs von 1492 + 283 = 1775 W.E. Die Verbrennungswärme von 1 cbm Wasserzu 3088 W.E., von 1 cbm Kohlenoxyd zu 3007 W.E. angenommen, ergiebt sür invollständige Verbrennung einen Wärmeverlust von 0,0089 × 3007 = 26,76 W.E. dohlenoxyd und 0,001 × 3088 = 3,09 W.E. st. sür Wasserstoff, oder sür 1 kg e das 21,7 sache, somit 647 W.E., daher Gesammtverlust durch die Rauchgase W.E. Die Asche enthielt für 1 kg Kohle 40,95 g Kotes, ergab somit 40,95 O,8 = 331 W.E. Wärmeverlust, so daß der Gesammtbrennwerth der Kohle W.E. betrug.

Auf die mehrfachen Angriffe von A. Wagner¹) gegen diese Versuche kann verwiesen werden, da sie Verfasser nicht ganz für zutreffend hält. Zu bedauern edoch, daß zu diesen mit so großem Auswand an Arbeit und Geld ausgesührs-Versuchen, anscheinend nur der unglücklichen Linde'schen Formel zu Liebe, so schlechte Kesselconstruction gewählt wurde. Während sonst bei jeder ratiosin Feuerung die Gase wenigstens einmal durch Heruntersühren gestaut werssteigen sie hier in den Röhren des Kessels und Vorwärmers unmittelbar nach t, ohne irgend welche Gelegenheit zu haben, sich vorher gehörig zu mischen, so es sehr zweiselhaft ist, ob die Gasproben wirklichen Durchschnittswerthen entschen; daß außerdem die Bestimmung der durch Leitung und Strahlung versnen Wärme in hohem Grade mangelhaft ist, bedarf keines besonderen Nachs

¹⁾ Deutsch. Industrieztg. 1880, S. 155, 314; Zeitschr. f. analyt. Chem. 1880, 434.

weises. Wenn auch die ganze Versuchsauordnung für spätere Untersumanchen werthvollen Fingerzeig giebt und die von H. Bunte ausgeführte Insen sehr beachtenswerth sind, so wird man doch bei späteren Brennwertl mungen vor allen Dingen sich nach einer besseren Kesselconstruction un haben (vergl. S. 148).

Für genaue Brennwerthbestimmungen wird man wohl immer auf i mehrsach zu erwähnenden kleinen Calorimeter (S. 159) zurückgreifen mü

Untersuchung der atmosphärischen Luft.

Bekanntlich besteht die atmosphärische Luft aus etwa vier Theilen Sticktoff beinem Theil Sauerstoff, gemischt mit wechselnden Mengen Wasserdunst und hlensäure, oft auch mit Industriegasen, Fäulnißstoffen u. dgl. Bon diesen elmäßigen Bestandtheilen der Atmosphäre ist wohl am häusigsten der Feuchtigsgehalt festgestellt, oft auch die Kohlensäure bestimmt, seltener der Sauerstoff, hrend man den verschiedenen Verunreinigungen erst in neuerer Zeit mehr Aufztsamkeit zuwendet.

Bestimmung der Fenchtigkeit. Die zur Feststellung der Menge des in atmosphärischen Luft als unsichtbares Gas vorhandenen Wassers die jett besuten Versahren gründen sich im Wesentlichen: 1) auf die Anwendung Wasser siehender oder abgebender Stoffe, indem man die Veränderungen der Farbe, des Lums, der Temperatur oder des Gewichtes der Körper selbst, oder aber die Lumveränderung der atmosphärischen Luft bestimmt; 2) auf die Bestimmung Thaupunktes.

Das Aufstellen mit Kobaltlösung getränkter künstlicher Blumen (sogen. wometerblumen u. dergl.), um aus deren Farbenveränderung auf den Feuchtig-

tsgehalt der Atmosphäre zu schließen, ist lediglich Spielerei —.

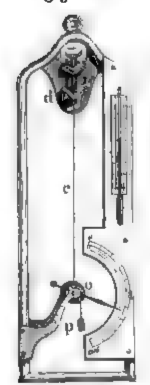
Die Erfahrung, daß sich eine ganze Reihe von Körpern in seuchter Luft ausmen und in trockener Luft zusammenziehen, ist so alt, als man Thüren, Schuben u. dergl. aus Holz herstellt, oder Darmsaiten, Stricke und Papier kennt.
is ältesten Einrichtungen dieser Art haben Leupold i) und Wolf beschrieben.
t dem einen Ende einer um eine Rolle gelegten Hansschunr oder Darmsaite
tg ein kleines Gewicht mit einem Zeiger, welcher sich vor einer entsprechenden
tadeintheilung auf und ab bewegte, während Molnneux (1685) den bekannten
kann mit Regenschirm, Frau mit Sonnenschirm an einer Darmsaite aushing.
kinder gut war das Hygrometer von Sturm 2), besser das von Lambert3),

¹⁾ Theatrum aerostaticum, p. 288. — 2) Collegium curiosum (Nürnberg 76). — 8) Hygrometrie (Augsburg 1874).

welche ebenfalls Beibe Darmsaiten verwendeten. Delance') hing einen streisen zwischen zwei Säulen auf, der in der Mitte ein kleines Gewicht n ger trug. Smeaton') befestigte eine mit Salzwasser gekochte meterlange schnur an einen mit 250 g Gegengewicht beschwerten, 30 cm langen welcher sich vor einem in 100° getheilten Bogen bewegte. Als Rullpunkt net er die Zeigerstellung an einem trodnen Tage in der Nähe eines i Feuers, während der Sättigungspunkt durch Beseuchten der Schnur mit gefunden wurde. Chiminello'), welcher im Jahre 1783 die diesbe Preisfrage der kurpfälzischen Akademie der Wissenschaften zu Mannheim stals Hygrometer einen mit Quecksliber gefüllten Federkiel verwendete, gla Rullpunkt noch bei mittlerer Trockenheit der Atmosphäre und 31° Wärt Sättigungspunkt aber durch Eintanchen in Wasser zu sinden. 3. Bapti einen Zeiger durch einen Streisen Goldschlägerhäutchen in Bewegung seinen Zeiger durch einen Streisen Goldschlägerhäutchen in Bewegung seinen Zeigen durch einen Streisen Goldschlägerhäutchen in Bewegung seinen Zeigen durch einen Streisen Goldschlägerhäutchen in Bewegung seinen Beiger durch einen Streisen Goldschlägerhäutchen in Bewegung seinen Beiger durch einen Streisen Goldschlägerhäutchen in

Maignan benutte ichon im vorigen Jahrhundert die Ausbehnu Bufammenziehung einer Granne vom Wildhafer; mahrend Simmon !) !

Fig. 151.



behnung eines Holzstabes beobachtet, de Luc') de Stäbchens aus Elfenbein, oder später aus Fischbeir stimmt den Nullpunkt zuerst in der mittelst gel Kalfes getrockneten Enft. Benoit's klebt einen streisen auf eine Metallseder, Delacombe') eine streisen, um das verschiedene Berhalten der Psaund des Metalles gegen Feuchtigkeit zu benugen, ohne irgendwie brauchbare Angaben erzielen zu Wolpert's läßt das freie Ende eines Strohhalma tes sich vor einer Scala bewegen, welche direct die tische Feuchtigkeit angiebt. Der kleine Appara weniger gut zu sein als die besseren Haarhygrometer (*

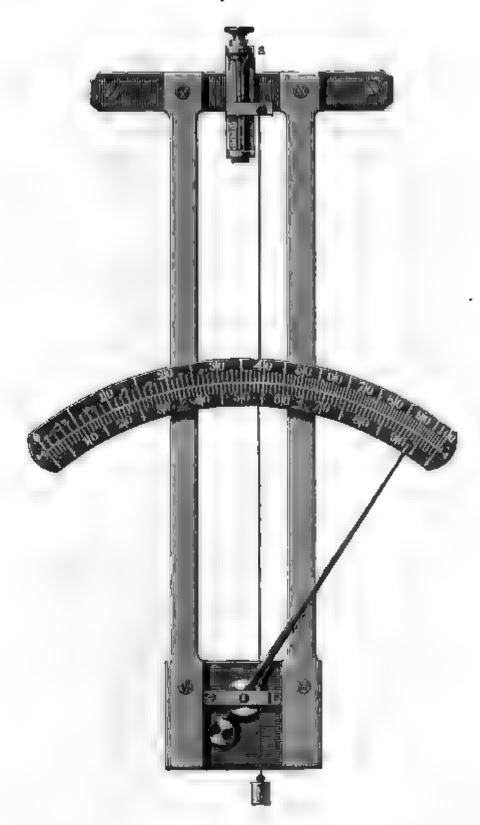
Sauffure⁹) verwendete zuerst ein gereinigt bes Menschenhaar, welches einen Zeiger mit flei gengewichte in Bewegung setzte (Fig. 151). Er t ben Nullpunkt in einer durch Potasche getrochet den Sättigungspunkt unter einer mit Wasser bes Glasglode. Das oben durch die Stellschrauben a festigte Haar o geht unten über die kleine Rolle o,

zweiter Rinne eine Schnur mit Gegengewicht p läuft, welches bas Haar erhalt. Der mit ber Are ber Rolle verbundene Zeiger bewegt fich fo v

¹⁾ Traité des baromètres, thermomètres et hygromètres (Amflerde — 2) Philosophical Transactions, 1771, Bd. 61, S. 24. — 8) J. C. Fisch stalisches Wörterbuch (Göttingen 1799), Bd. 2, S. 983. — 4) Dingl. 1848, 1 — 6) Philosophical Transactions, 1773, 63, 38; 1791, 81, 1; Gren's Jo Physit, 5, 279; 8, 171. — 6) Dingl. 1830, 35, *252. — 7) Dingl. 1831, 41 8) A. Wolpert: Bentilation und Seizung (Braunschweig 1880), S. *149; Di 226, 236, 636. — 9) Bersuch über die Hygrometrie, überset von Titiu 1784). Rozier's Journal de physique, Januar 1788.

n, daß er in einem mit Feuchtigkeit gefättigten Raume auf 100, in inft auf O fteht.

Fig. 152.



vesentlich ift die von Babinet 1) angegebene Berbesserung, mahrend in und Pfister 2) diesem Apparat die durch Fig. 152 versinnlichte Form Die obere Scala giebt hier birect die relative Feuchtigkeit in Procenten,

ingl. 1824, 14, *293; 15, 378. — 2) Carl's Repertor, 1870, S. 117; 370, 196, *504.

die unteren aber die Saussure'schen Grade (vergl. S. 172). Der von Menn') construirte Apparat giebt ebenfalls die relative Feuchtigkeit in Procenten an.

Roppe 2) hält das in einem Rahmen von etwa 20 cm Länge eingezogene Haurch eine kleine Spiralfeder aus Neusilber gespannt, deren Kraft dem Gewicht von 0,5 g entspricht. Das Hygrometer ist in ein Blechkästchen gestellt, welcht vorn durch eine Glasscheibe, hinten durch einen Schieber geschlossen werden kann Bor letzterem ist ein mit dünnem Zeug bespannter Rahmen eingeschoben, wiit Wasser getränkt wird. Man stellt nun den Zeiger erforderlichen mittelst eines beigegebenen Schlüssels genau auf 100° ein, entsernt dann Schwebe und Glas, worauf man nach einigen Minuten die procentische Feit ablesen kann.

Folgende Tabelle zeigt eine Reihe zu verschiedenen Zeiten in meinem Causgeführter vergleichender Beobachtungen. Die beiden ersten Hygrometel Klinkerfues hatte ich von Lambrecht in Göttingen direct bezogen, das aus einem hiesigen Laden entnommen, das Koppe'sche von Goldschmit Zürich erhalten, das Wolpert'sche von meinem Bruder (Sammlung der the Hochschule). Die Apparate 1, 2, 3 und 5 wurden vorher sorgfältig einzel beim vierten sehlte hierzu die Borrichtung. Zur gewichtsanalytischen Bestimmt wurde die Luft durch ein U-Rohr angesaugt, welches mit Schweselsäure bei Glasperlen enthielt. Des bequemeren Bergleichs wegen sind die Angaben sich auf Procente der relativen Feuchtigkeit berechnet.

I. II. III. IV. V. VI. 1. Koppe		حجيب ج					
2. Alinterfues 1		I.	II.	III.	IV.	v.	VI.
Temperatur 18,2° 17,1° 9,3° — 1,8° + 1° — 1°	2. Alinterfues 1	52 53 42 40 50 — 51 52	49. 51 34 59 48 49 — 53	53 53 39 59 49 — — 55	77 74 52 58 76 79 59	80 83 64 76 — — 86 .70	83 86 69 68 82 —
	Temperatur	18,20	17,10	9,30	-1,80	+ 1°	— 10

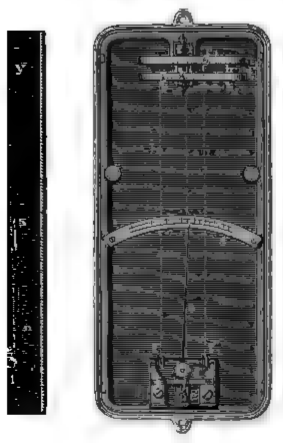
Darnach sind die mit einem sorgfältig ausgeführten Koppe'schen Hygremeter erhaltenen Angaben hinreichend genau.

Hietschel3) verwendet das Haarhygrometer zur selbstthätigen Regulirung seines Luftbefeuchtungsapparates; die Figuren 153 u. 154 zeigen diesen

¹⁾ Dingl. 1878, 227, *364. — 2) Dingl. 1877, 226, *297. — 8) Dingl. 1880, 235, *113.

ffopischen Schluffel" in Schnitt und Ansicht. Zwei Haare i und mit beiben Enden an ben Bolgen p und p1, die in Bebeln h und h1 fteden,

53. Fig. 154.



befestigt. Die Bewichte ber Bebel find fo vertheilt, daß die in Bezug auf Fig. 154 rechts liegende Seite bes Bebeis h nach oben, bie gleich= liegende Seite bee Bebele h, bagegen nach unten sich zu breben bestrebt In ben Schleifen ber Baare i und ig ruben bie an gemeinfcaftlicher Stange befestigten Rollen g, g1. Gie werben unter Bermittelung biefer Stange burch Arme k, welche an ber Rudwand bes Apparates gelagert find, geführt, fo daß fie burch bie Spannung ber haare gehoben werben fonnen. ohne babei in Schwanfungen gu gerathen. Die Stange gg, ruht auf einer unrunden Scheibe d. Gobalb nun die Haare i und i, durch Austrodnen fich verfilrzen, fo wird zunächft, da die Rollen g und g_1 etwas schwerer

bie auf die Bolzen p und p_1 bezogenen Belastungen der Hebel h und h_1 , ehung der Hebel erfolgen, die Enden derselben, die Punkte t und t_1 , ühren, wodurch, da sie mit den Polen einer Batterie verbunden sind, der istrom geschlossen wird. Verkürzen sich die Haare i und i_1 noch mehr, so die Rollen g und g_1 ohne Schwierigkeit gehoben; es kann also eine Ueberzig der Haare nicht eintreten. Durch Drehen der unrunden Scheibe d, rich Erhöhen oder Senken des Stüzpunktes der Rollen g und g_1 vermag verührung der Punkte t und t_1 früher oder später herbeizussühren; ein verbundener Zeiger n vermittelt das Erkennen der Lage der unrunden Scheibe m Gradbogen s. Wan vermag hiernach den hygrostopischen Schlüssel auf illuschten Feuchtigkeitszustand einzustellen.

ur Priifung der Thätigkeit dieses hygrostopischen Schlüssels ist ein gewöhns dussung ure'sches Hygrometer mit ihm verbunden. Dasselbe besteht aus ar, welches an der Schraube q und unten an einer Rolle besestigt ist; mit dieser Rolle dreht sich ein Zeiger n über dem Gradbogen s. Das kleine wicht schängt an einem Faden, welcher auf eine neben der Rolle des besestigte Rolle gewickelt ist und dem Haar eine gleichmäßige Spansische

ay=Luffac hat filr eine mittlere Temperatur bestimmt, welcher relativen gleit der Luft die Grade bes Sauffure'schen Hygrometers (S. 168) enti; er giebt folgende Tabelle:

Bestimmung

```
()<sup>0</sup> ==
         0,00 relative Feuchtigkeit
 10 = 4,57
 20 = 9,45
 30 = 14,78
 40 = 20,78
                          77
 50 = 27.79
                          77
 60 = 36,28
                          77
 70 = 47,19
                  77
                          "
 80 = 61,22
 90 = 79,09
                          77
100 = 100,00
                          "
```

Da die Zahl der Grade des Saussure'schen Haarhygrometers der Balängerung proportional ist, welche das Haar durch Feuchtigkeit erlitten hat, so sicht man, wie der betreffende Ausdehnungscoöfficient sich mit dem Procentsat relative Feuchtigkeit ändert, und kann man nach W. Klinkersues in Göttingen (D. R. P. Nr. 3366) aus obigen Zahlen eine wichtige Eigenschaft jenes Coöfficienten ableiten. Die der Ausdehnung proportionale Anzahl der Grade, welche mit 3 bezeichnet werden mag, läßt sich nämlich durch folgende Formel als Function der Feuchtigkeitsprocesses p darstellen:

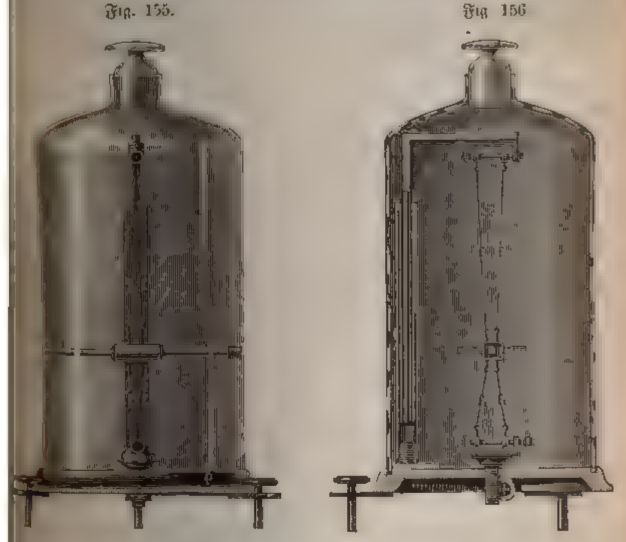
$$y = 126,91 - 47,901 \cot g (0,400^{\circ} p + 20,68^{\circ}),$$

worans sich dann ergiebt, daß der Ausdehnungscoöfficient dem Quadrate des And druckes sin (0,400° p + 20,68°) umgekehrt proportional ist. Es scheint sie Voraussetzung zu bewahrheiten, daß diese Eigenschaft immer für eine gamp Art von Haaren giltig bleibt, nur daß die Zahlencoöfficienten von Art zu Ant wechseln. Daß der Ausdehnungscoöfficient durch Feuchtigkeit sehr nahe gende in der angegebenen Weise veränderlich ist, hat für das neue Hygrometer dieselke Bedeutung, welche die ebenfalls nur sehr angenähert stattsindende Unveränderlichteit des Ausdehnungscoöfficienten der meisten Körper durch Wärme sür die Ohre mometer besitzt. Die obige Formel läßt höchstens einen Fehler übrig, welcher au einer wenig gebrauchten Stelle der Scala 1,61 Procent der Feuchtigkeit erreicht und der selbst für die meisten wissenschaftlichen Untersuchungen nicht sehr in Betracht kommt.

Man benke nun nach Fig. 155 ein Stäbchen ss an zwei hygrostopischen Fäben f bisilar aufgehängt, gleichzeitig aber durch zwei andere solche Fäben f_1 verhindert, ganz der Torsion der ersten Fäben nachzugeben. Die Ruse lagen, nach welchen die sich entgegenwirkenden Torsionen streben, sollen senkretz zu einander sein, daß also, wenn s der Torsionswinkel der unteren Torsion ist der der oberen durch $90^{\circ}-s$ ausgedrückt wird. Die von letzterer ausgeübte Directionskraft läßt sich demnach ausdrücken durch $c_1 \sin s$, die der ersteren durch $c_2 \cos s$, wenn c_1 und c_3 die Maximalwerthe dieser Kräfte bezeichnen. Soll sich Stäbchen unter dem Einslussezbeider Kräfte im Gleichgewichte besinden, son $c_3 \sin s - c \cos s = 0$, d. h. es muß $cotg s = \frac{c_1}{c_3}$ erstüllt sein 1). Erleide

¹⁾ Bezüglich der Theorie dieses Apparates vergl. auch Dingl. 1877, 226, 100.

ie Größe $\frac{c_1}{c}$ aus irgend welder Ursache, z. B. durch die Emwnkung von figkeit auf die hygrostopischen Fäden eine Kleine Variation $\delta \frac{c_1}{c}$, geht also in $\delta \frac{c_1}{c}$ über, so geht auch entsprechend der Torsionswinkel z in $z + \delta z$ und man hat $\cot g (z + \delta z) - \frac{c_1}{c} + \delta \frac{c_1}{c}$ oder mit Rüchscht auf die heit von δz , die ihre hoheren Potenzen zu vernachlassigen erlaubt, $\delta z - \sin z_1 \delta \frac{c_1}{c}$. Die Großen c_1 und c hängen u. a. nach den Torsionsgesetzen von Lange und von dem Abstande von je zwei Fäden eines Paares ab. Die Va-



wen oder das Increment $\delta \frac{c_1}{c}$ ist also hier als eine Function der Ausbehnungen Rulchen, welche die Fäden durch Fenchtigkeit erleiden, und zwar mit Kücksicht die Scheinheit dieser Großen als eine linäre Function. Wan kann daher nach Igent sepen

$$\delta \frac{c_1}{c} = \frac{\gamma \delta p}{\sin (0,400^{\circ} p + 20,68^{\circ})^2}$$

wobei γ eine Constante, δ_P das Increment der relativen Feuchtigkeit bedeutch durch welches die Störung des Gleichgewichtes der beiden Torsionen veranlasse wird. Substituirt man den oben gefundenen Ausdruck von $\delta \frac{c_1}{c}$ in der Gleichung für δ_z , so wird:

$$\delta z = \sqrt{\frac{\sin z^2 \gamma \delta p}{\sin (0.400^0 p + 20.68^0)^2}}$$
 (1)

wobei sich die Coöfficienten auf Menschenhaare beziehen. Durch Abanderungs in der Spannung, in der Länge oder in der Weite der Fädenpaare läßt sich sie Constante γ der Werth — 0,400 herstellen. Gesett, dies sei geschehen, wieden aber noch für irgend eine Stellung in der Gleichgewichtslage, welcher Torsionswinkel x_0 und die relative Feuchtigkeit p_0 entspricht, durch Aenderunge im Verhältniß beider Torsionen erreicht, daß:

$$z_0 = 0.4000 p + 20.680 \dots$$

ist, so wird überall, d. h. die ganze Scala der relativen Feuchtigkeit hinduch $\varepsilon = 0.4000 p + 20.680$; benn es wird zufolge der Gleichung (1) für p = 1die Größe $\delta z = 0,400 \, \delta \, p$, folglich ist die Bedingung (2) auch für die Rachte werthe von ε_0 und p_0 , nämlich für $\varepsilon_0 + \delta z$ und $p_0 + \delta p$ erfüllt und dethal der gemachte Schluß durch die ganze Scala zu wiederholen. Umgekehrt ift a die Erfüllung der Bedingung (2) für zwei z. B. für die äußeren Punkte Feuchtigkeitsscala p=0 und p=100 ein Zeichen, daß $\gamma=0,400$ gemach worden ist. Hieraus folgt, daß man eine gleichwerthige Scala haben wird, wen man dafür forgt, daß in getrockneter Luft z = 20,680, in gefättigter gleich 60,680 wird, und daß unmittelbar der Procentsatz relativer Feuchtigkeit angegebe wird, wenn man das Stäbchen auf einem in 100 gleiche Theile getheilten Grab bogen von 40° spielen läßt, dessen Rullpunkt z = 20,68° entspricht, oder, wen man das Stäbchen senkrecht zu der erst angegebenen Lage durch das Schiffche mit den Aufhängepunkten steckt: z = 45,000 - 20,680 = 20,000 + 4,32 Die Möglichkeit der eben angegebenen Regulirung erhellt theoretisch aus der B trachtung, daß die Bedingung des Zusammenhaltens von p=0 mit z=20,68dadurch zu erfüllen ist, daß man das Verhältniß beider Torsionen andert, b anderen aber des Zusammenfallens von p=100 mit $z=60,68^{\circ}$, wenn Empfindlichkeit, d. h. die Summe bezieh. die Differenz beider Torfionen, geande wird, und zwar durch solche gleichzeitige Correction beider Torstonen, daß d Verhältniß für die andere Stellung p=0 dasselbe bleibt.

Die Enipfindlichkeit des in den Figuren 155 bis 158 dargestellten Apparatiberhaupt und die Größe der Torsion wird am bequemsten dadurch geändert, daß med bie Fäden an ihrem einen Ende einander nähert, oder von einander entfernt. Difilare Torsion ist, wenn die Fäden nicht parallel sind, sondern mit der Aushäng oder Besestigungsbasis ein Trapez bilden, dem Product aus den beiden parallel Seiten des Trapezes proportional. Wird die Verstellung durch Schrauben augeführt, so ist die Aenderung des Werthes der Torsionscoöfsicienten der Orehm der Schraube proportional.

dem Inftiren des Instrumentes ift es auch nöthig, die Spannung ber inz allniblig mittelft einer Schraube, welche das Befostigungsstuck ber







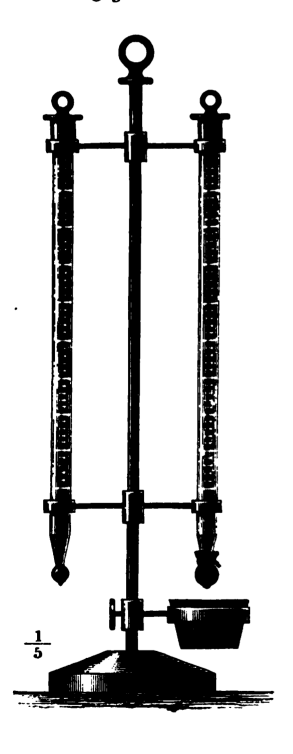


aben bequemer nach der unteren in verticaler Richtung verschiebt, versuchen Ditttelft derselben Schraube konnen die Faden auch ganz außer ig gesetzt werden, um das Stäbchen zu arretiren. In diesem Zustande Instrument versendet werden. Um es wieder zu justiren, braucht man



nur auf der Blatte p des Inftrumentes, welche mittelft breier Fußschranben horizontal geftellt worben, Tellerchen mit Chlorcalcium zu bringen, bann mit ber Gladglode II gut bebeden und mittelft der Schranbe & Die Spannung ber Gaben fo weit ju bergrößern, daß mit bem allmäligen Austrodnen der Luft in der Glocfe ber Beiger bes Stäbchens ss auf ben Mullbunft ber Theis lung geführt wird. Mit berfelben Schärfe aber taun man diefelbe Spannung wieber herftellen, wenn man bie Schwingungebauer bes Stabcheus beobachtet, was selbst mit einer gewöhnlichen Secunden zeigenden us auszusühren ist. Zu diesem Zwecke bemerkt der Mechaniker, wie viel gungen in einer oder mehreren Minuten in vollkommen ausgetrockneter unacht werden nüffen. Bei dem Aufstellen des Apparates an einem Orte wird Chlorcalcium auf die Platte p gebracht, eine Glocke H über und mittelst der Schraube S die Spannung der Fäden so lange berichtinach vollständiger Austrocknung der Luft in der Glocke der Zeiger auf Nu noch besser das Städchen die diesem Punkte entsprechende Schwingungszah Fig. 159 zeigt die im Handel gebräuchliche Form des Apparates. Die wird eine Neductionsscheibe beigegeben zur Ueberführung der Feuchtigkeitspin Thaupunkte. Gut ausgesührte Klinkerfues sche Hygrometer sind zwaso empfindlich, wie das Koppe'sche, die damit erzielten Angaben sind al mittlere Temperaturen hinreichend genau. Die im Handel vorkommenden

Fig. 160.



rate sind sehr oft unzuverlässig (S. 170). höhere Temperaturen (60 bis 70°) sind hygrometer nach Versuchen von Langer!) haupt unzuverlässig.

Bemerkenswerth ist noch, daß im vatorium zu Montsouris die Ausdehnung freihängenden, durch Sewicht gespannten mit einem Mikrostop erfolgt, ein Ber welches nur für wissenschaftliche Untersud zu empfehlen ist —.

August 2) berechnet zuerst den Feucht gehalt der Luft aus der Abkühlung eine Wasser beseuchteten Thermometerkugel, un geschieht dieses durch zeitweiliges Eintaud ein kleines Wassergefäß (Fig. 160) oder un brochen mittelst eines Dochtes u. dergl. Pel bestimmt diese Verdunstungskälte mittelst T multiplicators.

Bezeichnet man mit t die von dem t Thermometer angegebene Lufttemperatur, die des feuchten Thermometers, mit e'! Temperatur t' entsprechende Spannkraft (S mit B den Barometerstand, so ist die n Dampsspannung:

$$e = e' - 0,00074 B (t - t').$$

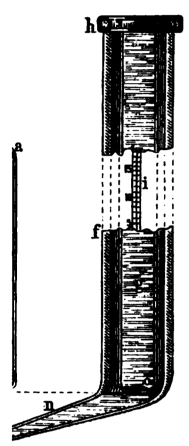
Daraus ergiebt sich der Wassergehalt von Luft in Grammen:

¹⁾ Wagner's Jahresber. 1880, S. 646. — 2) Poggend. Ann. (1825), 5, 69 14, 137; August: Psychrometertafeln (Berlin 1848). — 3) Mem. encyclop. Dingl. 1837, 66, 234.

$$f = 1,06 \cdot \frac{e}{1 + 0,003665 \cdot t}$$

ich genligt die Annäherungsformel f = f' - 0.6 (t - t'), indem man n aus der Tabelle S. 183 zu t' entnommenen Werth sett 1). Wenn z. B. n Thermometer 20 und 140 zeigen, so erhält 1 cbm Luft 8,4 g Wasser. ch Regnault ist der für mäßig bewegte Luft berechnete Factor 0,00074 ge Luft bis auf 0,0012 zu erhöhen, da in letzterer die das nasse Thermongebende feuchte Luft weit langfamer ersett wird. Wolf 2) fand selbst bei enden Thermometern Fehler bis zu 30 Proc., ich selbst habe Fehler bis droc. beobachtet (S. 170); das Verfahren ist daher zu ungenau, wenn auch die Angaben bei mittleren Temperaturen zuweilen Fig. 161.

befriedigend stimmen.



Lambrecht in Göttingen (D. R. P. 12951) glaubt diese Ungenauigkeit durch Abplattung der Thermometer= kugel (Fig. 161) vermeiden zu können. Bu diesem 3weck ist in einem, mit Luftthermometer t versehenen Glaschlinder a eine mit Thermometergradeintheilung versehene Platte b angebracht und von unten das Berdunstungsthermometer c so eingeschmolzen, daß nur die untere Fläche seines Quecksilberbehälters mit der Luft in Berbindung steht, mährend der obere Theil des Behälters vom Chlinder a umschlossen ist. Bur Buführung der Flufsigkeit behufs Anfeuchtung des Saugpapiers unter dem Quecksilbergefäß dient der doppel= wandige Eylinder fg mit unten conisch zulaufendem schrägem Ansatz n, beffen Ende v wieder nach oben gebogen ift und in eine kleine Dufe ausläuft, welche von unten die Mitte des Saugpapieres berlihrt 3).

itehouse 4) schlägt ben umgekehrten Weg ein, indem er die Thermoel mit concentrirter Schwefelsäure befeuchtet und die in Folge der Wasser= e aus der Atmosphäre erfolgte Temperatursteigerung beobachtet. — Das n ist unbrauchbar.

e Bestimmung der Luftfeuchtigkeit durch die Wage ist ebengst bekannt. Go bestimmten die Mitglieder der Florentiner Akademie im 731 den Feuchtigkeitsgehalt durch Aufstellen eines mit Schnee ober Eis , trichterartigen Glasgefäßes und Wägen des verdichteten abtropfenden Der Abt Fontana 5) nahm statt dessen eine abgekühlte polirte Glasd bestimmte deren Gewichtszunahme. Andere 6) brachten mit Salmiak Schwämme an einer Wage ins Gleichgewicht und bestimmten die

veränderung durch die Grade des Ausschlages oder durch Gegengewichte.

[.] Kohlrausch: Praktische Physik, S. 37. — 2) Dingl. 1877, 226, 301. ngl. 1881, 241, *297. — 4) Dingl. 1872, 204, 188. — 5) Saggio del real o di Firenze, S. 19. — 6) J. C. Fischer: Physikalisches Wörterbuch (1799), · 976.

¹²

Joh. Livingstone 1) versuchte in ähnlicher Weise verdünnte Schweselsäure, Baur hauer 2) und Snellen 3) nahmen mit concentrirter Schweselsäure getwin Bimssteinstücken, Andere Potasche 4), T. Lowis 5) im Jahre 1772 einen kAstrachan gefundenen Schiefer. — Diese Berfahren sind offenbar unbrauchtssicher ist dagegen die Bestimmung, wenn man eine genau abzumessende kannenge durch ein Rohr mit Chlorcalcium oder Schweselsäure ansaugt 6), des Gewichtszunahme direct den Wasserschalt angiebt (S. 170). Das Bersahren genau, aber etwas umständlich, da es längere Zeit und genaue Wägungen erst dert; es wird daher meist nur da angewendet, wo, z. B. in Trockenräumen, Rabarren u. s. w., die bequemeren Bersahren nicht verwendbar sind. —

Bei den im Auftrage des Magistrates der Stadt Berlin ausgeführten Schluftuntersuchungen verwandte die betreffende Commission?) ein kleines, im Basschwimmendes Glasaräometer, dessen Spindel eine aus Glimmer geseth Scheibe trug. Auf diese Scheibe wurde ein mit Wasser befeuchtetes Stück sie papier gelegt. Hat nun das Papier eine Obersläche von 9 gem und sinkt Instrument beim Auftropfen von m mg Wasser um g Grade, steigt dann werend einer Beobachtungszeit von t Minuten um r Grade, so beträgt die Bunstung sir Stunde und Duadratcentimetersläche $\frac{mr}{9\,\mathrm{g}} \cdot \frac{60}{t}$ mg Wasser. — Lauf die Schnelligkeit der Verdunstung nicht nur, wie beim August'schen Psycheneter (S. 177), die Luftbewegung, sondern auch die mehr oder minder große Aber Wassersläche einwirkt, so sind die mit diesem Apparate erhaltenen Angelossendar werthlos. —

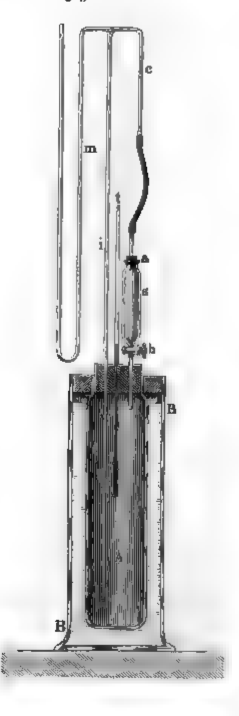
Zuverlässig läßt sich der Feuchtigkeitsgehalt der Luft auch aus der Bolnahme derselben beim Trocknen durch Chlorcalcium oder Schwefelsäure berechn Diese Bolumverminderung kann entweder in der von Bunsen angegebenen Bin Eudiometer über Quecksilber direct gemessen (S. 189) oder aber aus der nahme des Druckes berechnet werden 8).

Zu letzterem Zweck habe ich mir den in Fig. 162 in ½ natürlicher God abgebildeten Apparat anfertigen lassen! Das chlindrische I Liter fassende Megesäß A (verkürzt gezeichnet) ist nuittelst Gummistopfen in den weiteren, Wasser gesüllten Glaschlinder B eingesetzt, um jede rasche Temperaturverändem zu vermeiden. Der eine Schenkel des T-Rohres i trägt das kleine Manome m, der andere c kann durch einen engen Gummischlauch mit der kleinen Blims verbunden werden. Soll nun eine Bestimmung gemacht werden, so verbin nan den Rohransatz c mit dem Raume, welcher die zu untersuchende Luft enthund saugt mit einem Aspirator bei geöffnetem Hahn b so lange aus der Dessin a an, dis der Chlinder A sicher mit der zu untersuchenden Luft gefüllt ist. Rwird der Hahn b geschlossen, das kleine Gesäß s mit concentrirter Schwefelsen

¹⁾ Dingl. 1821, 4, 484. — 2) Pogg. Ann. 93, 343. — 3) Zeitschr. f. Metent 1874, 350. — 4) Dingl. 36, *131. — 5) Göttingisches Magazin der Wissenschaft Reihe 4, 3, 491. — 6) Vergl. Pogg. Ann. 20, 274. — 7) Rohrleger 1880, *63. 8) R. Bunsen, Gasometrische Methoden, 2. Aufl., 45. M. Th. Edelmann, Reu Apparate für naturwissenschaftliche Schule und Forschung (1879), 14. — 9) Din 1879, 234, *49.

und die Mündung a mit einem Summistopfen verschlossen, in dessen Durchg ein zur Spite ausgezogenes Glasrohr stedt, welches schließlich mittelst
ischlauch mit dem Rohr o verbunden wird, so daß damit der Apparat völlig
ossen ist. Man läßt nun durch Deffnen des Hahnes b die Schwefelsaure

Fig. 162.



eintropfen; innerhalb 2 bis 3 Minuten ist die Absorption beendet, ohne daß eine Temperaturänderung stattsindet, wie man sich durch das Thermometer t liberzeugt. Man liest nun genan die Drudzahnahme im Manometer mab, welche mit Hilse der Tabelle S. 183 den Wassergehalt giebt.

Aehnlich, wenn auch ber vielen Glashähne wegen weniger einfach, ift ber Apparat von Boller 1), wenig zu empfehlen ber von Haffelt 2) und

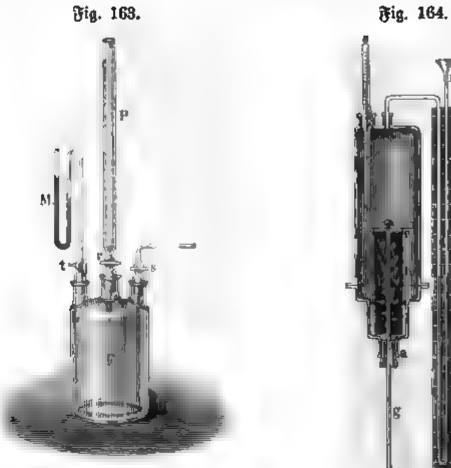
von Tichaplowit3).

F. Rudorff) fest in bie brei Salfe ber etwa 1 Liter faffenden Flasche F (Fig. 163 a. f. S.) eingeschliffene durch. bohrte Stöpfel; ber mittlere (r) tragt bie in 0,1 com getheilte Sahnburette P, der rechte (s) ein bis fast jum Boben der Flasche reichendes Glasrohr, ber linke (t) bas Manometer M. Aweiweghahn t verbindet in der einen Stellung bas Gefäß mit bem Manometer, in der anderen bas Befäß mit ber angeren Luft. Das Manometer ift mit verbunnter Schwefelfaure von 1,30 fpecif. Gewicht gefüllt, welche bei gewöhnlicher Temperatur und Feuchtigfeit weber Baffer anziehen noch abgeben foll. Bur Anstellung eines Berfuches werben die Stöpfel aus ben Balfen entfernt, mit einem fleinen Blafebalg wird bie Luft aus bem Gefäß ausgetrieben

Stöpsel wieder bei geöffneten Sahnen eingesett. Nachdem die Sahne ge1 find, wird die Burette mit Schwefelsaure gefüllt und der Sahn t so ge1 baß die Berbindung des Manometers mit dem Gefäß hergestellt ift. Der
1 he Stand der Flussigkeit im Manometer zeigt, daß die Luft im Gefäß

Dingl. 1881, 240, *448. — 2) Zeitichr. f. analyt. Chem. 1880, 67; Dingl. 36, *66. — 5) Landwirthich. Berjuchsft. 1881, *65. — 4) Berichte deutsch. chem. 30, 149.

unter bem Drud der Atmosphäre steht. Läßt man nun durch Drehung des hah er vorsichtig etwas Schwefelsaure in das Gefäß fließen, so wird der Wasselm absorbirt und das Gleichgewicht im Stande des Manameters gestört. Di ferneres Zulassen von Schwefelsaure wird das Gleichgewicht wieder hergestellt dann ist der absorbirte Wasserdampf durch ein gleiches Bolumen Schwefelst ersest. Dasselbe wird an der Bürette direct abgelesen und durch Rechnung Procentgehalt der Luft an Wasserdampf gefunden. Wünscht man aus den Augs



des Apparates den Theildruck, welchen der Wasserdampf auslibt, zu sinden, s
giebt sich dieser in solgender Weise: Enthält die Luft 1 Vol.-Proc. Wasserda
so übt derselbe auch 0,01 des Druckes aus. Bezeichnet man daher allgemein
v das Bolumen des in 100 Vol. Luft enthaltenen Wasserdampfes und mit B
in Millimeter ausgedrückten Barometerstand, so ergiebt sich der Theildruck
Wasserdampses = 0,01 vB mm.

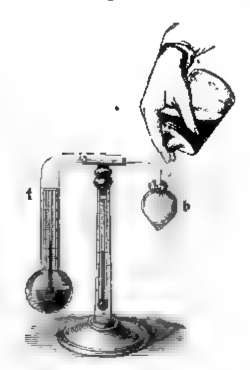
Das Verfahren ist bequem und genau, doch ziehe ich vor, statt des den I peraturschwankungen ausgesetzten Sefäßes F bas weit billigere, mit Wasser gebene Gefäß A (Fig. 162) zu nehmen und das Manometer mit schwer sieden Erdöl zu füllen.

F. Neefen 1) hat ben Apparat dahin geändert, daß er zwei Flaschen wendet, welche mit einander verbunden sind, um dadurch die Beobachtung von Temperatur unabhängig zu machen. Dieses ist überflüssig, sobald die Flasch Basser steht.

¹⁾ Ann. Phyj. 11, *526.

L. Matern 1) bestimmt die Wassermenge, welche eine eingeschlossene Luft 8 zur völligen Sättigung aufnimmt, um daraus auf den bereits vorhandenen gehalt berselben zu schließen. Der Glasboden seines Condensations=meters enden zu schließen. Der Glasboden seines Condensations=meters enden in einen 1,5 cm langen, 1 cm weiten Hals a (Fig. 164), zur Aufnahme eines Kautschlinders bestimmt ist. Vom oberen Ende sies an erweitert sich der Boden in einen 3 cm weiten und 3 cm hohen schen Raum, der zur Füllung mit Wasser dient. Die Wand dieses Begeht in einen möglichst geehneten, horizontal abstehenden Rand von 1 cm über, erhöht sich dann noch etwa um 1 cm, bei welcher Stelle eine Weite im erreicht ist, und läuft dann in einen rechtwinklig abstehenden slachen on 1 cm Breite aus, der mit Schmirgel sorgfältig eben geschlissen ist. In urchbohrung des Kautschuspfropsens läßt sich ein 2,5 mm starter Glasstab

Fig. 165.



g mit Reibung auf - und abschieben, anf welchen junächst ein mitten burchbobrtes Metallfreng von 2 cm Armlänge und barunter eine ebene, leicht biegfame Rautschutscheibe von 4 om Durchmeffer geschoben ift. Beibe Theile werben burch einen mit ftarter Reibung auf ben Stab gefchobenen turgen Rautschulchlinder e von 2 cm Durchmeffer festgehalten, an welchem ein ben Stab umgebendes, etwa 15 em langes Gadden b von bunner Leinwand befeftigt ift. In ben geöffneten Behalter ift bis zu einer Marte fo viel Baffer gu gießen, bag es nad bem Berabziehen bes Stabes burch die eingetauchte Leinwand und ben Rautschutchlinder noch nicht bis an ben Rand bes Behaltere gehoben wirb. Wenn bas Rreug bie Rautschutscheibe gegen biefen Rand andrudt, ift ber Bafferbehalter

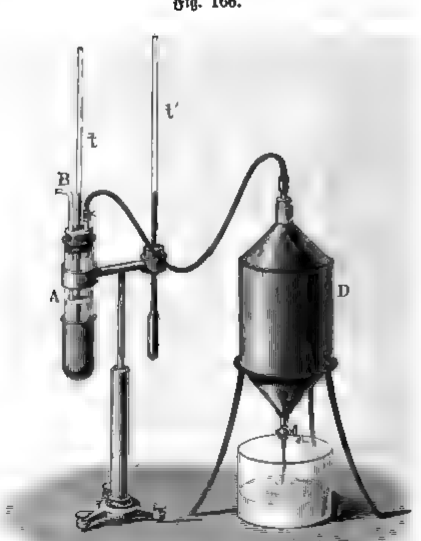
ab geschlossen, um ben Feuchtigkeitsgehalt der außerhalb befindlichen Luft abert zu lassen. Der eben geschlissene Nand des Bodens wird dann mit estrichen und ein mit gleichem Rande versehener 12 cm hoher, 5 cm Behälter fest darauf gedeltät, in welchen oben ein 2,75 mm bis 3 mm und 30 cm langes, zur Hälfte mit Rüböl gefülltes Manometer m entsingeschmolzen, oder in einen Hohlconus eingesetzt ist. Der Stab ist dann diche zu schieben und die mit ihm emporgehobene seuchte Leinwand sättigt sehr bald mit Wasserdampf, dessen Druckerhöhung sich am Manometer Das Versahren steht den beiden letzteren (Fig. 162 n. 163) an Genauigs handlichseit nach. Da jedoch auch diese Apparate nach jeder Bestimmung it und getrocknet werden müssen, so empsehlen sich dieselben namentlich zu

Unn. Phyj. (1880) 9, *147, 10, *149; Dingl. 1880, 236, *69.

einzelnen Controlbestimmungen, mahrenb für die fortlaufenden Bestimmungen net

ein gutes Baarhngrometer vorgezogen wirb.

Daniell 1) bestimmte ben Thanpunkt, b. h. bie Temperatur, bei welch bie Atmosphäre mit der vorhandenen Feuchtigkeit gesättigt sein würde, mitt einer durch verdunstenden Aether abgekithlten Glaskugel (Fig. 165 a.v.C.). D Rugel a des vollkommen luftleeren Apparates ist vergoldet und halb mit Ach gefüllt. Sobald man nun Aether auf die mit einem Gewebe umkleidete Augel Kig. 166.



tropft, so verdichtet sich der barin befindliche Aetherdampf, es destillirt von a and Aether über, die sich diese Rugel durch die Verdunstungskälte auf den Thanpund der umgebenden Luft abgekühlt mit einem zarten Than beschlägt. — Mangelhaft ist das sogenannte Thermohygrometer von Nollet?).

Döbereiner") und Regnault' gaben diesem Apparat die Form, welcht unter bem Namen Regnault' sches Hygrometer bekannt ist (Fig. 168). Di halb mit Aether gefüllte Glasröhre A trägt unten ein singerhutähnliches Genaus blunem polirtem Silberblech. Die eine ber drei Durchbohrungen bes Stepfen

¹⁾ Gilbert's Ann. 68. — 2) Dingl. 1842, 85, 305. — 3) Gilbert's Ann. 70 — 4) Ann. chim. phys. III, 15.

It das fast dis zum Boden der Röhre A reichende Rohr B, während von nur eben dis unter den Kork reichenden Rohr ein Schlauch zu dem mit er gesüllten, einige Meter entfernten Aspirator D führt. Die von diesem augte, durch das Rohr B eintretende Luft streicht durch den Aether, welcher ch rasch verdunstet und das Silbergefäß dis zum Thaupunkt abkühlt. Der itt desselben und die von beiden Thermometern t und t' angegebenen Temzeren werden durch ein passend beim Aspirator aufgestelltes Fernrohr beobzeren

Durch entsprechende Stellung des Wasserabslußhahnes läßt man den Thau Mal hinter einander auftreten und verschwinden. Der Apparat hat vor Daniell'schen den großen Vorzug, daß weder die Rähe der Versuchsperson der Aetherdampf den Thaupunkt stören; die damit erzielten Resultate sind, nur schade, daß der Apparat für technische Zwecke etwas unhandlich ist. wähnen ist noch der Vorschlag von Alluard), die vergoldete Kugel mit nicht gekühlten gleichen Fläche zu umgeben, um den Eintritt des Thaupunktes r zu erkennen. Dines 2) schlug vor, eine schwarze Glasplatte die zum punkt abzukühlen.

Das Regnault'sche Hygrometer giebt unmittelbar den richtigen Thaupunkt Kachfolgende Tabelle enthält die dem Thaupunkt t entsprechende Spannkraft e

_											
	e mm	$egin{array}{c} f \ \mathbf{g} \end{array}$	tGrad	e mm	$egin{array}{c} f \ \mathbf{g} \end{array}$	$t \ ext{Grad}$	e mm	$egin{pmatrix} \dot{f} & & & \\ g & & & \end{matrix}$	tGrad	e mm	$egin{array}{c} f \ g \end{array}$
,	2,0	2,1	0	4,6	4,9	10	9,1	9,4	20	17,4	17,2
,	2,2	2,4	1	4,9	5,2	11	9,8	10,0	21	18,5	18,2
3	2,4	2,7	2	5,3	5,6	12	10,4	10,6	22	19,7	19,3
,	2,6	3,0	3	5,7	6,0	13	11,1	11,3	23	20,9	20,4
3	2,8	3,2	4	6,1	6,4	14	11,9	12,0	24	22,2	21,5
5	3,1	3,5	5	6,5	6,8	15	12,7	12,8	25	23,6	22,9
1	3,3	3,8	6	7,0	7,3	16	13,5	13,6	26	25, 0	24,2
3	3,6	4,1	7	7,5	7,7	17	14,4	14,5	27	26,5	25,6
2	3,9	4,4	8	8,0	8,1	18	15,4	15,1	28	28,1	27,0
1	4,2	4,6	9	8,5	8,8	19	16,3	16,2	29	29,8	28,6
										i	

ben Wassergehalt f von 1 cbm Luft für die hier in Frage kommenden Tentsturen. Da jedoch die den Apparat umgebende Luft abgekühlt war, so muß dem Thaupunkt t in der Tabelle entsprechende Wassergehalt bei T^0 Lufttempest noch multiplicirt werden mit $\frac{1+0,00366 \cdot t}{1+0,00366 \cdot T}$.

Wird z. B. bei 20° Lufttemperatur der Thaupunkt zu 10° bestimmt, so entspricht 5pannkraft des in der Luft enthaltenen Wasserdampfes 9,1 mm Quecksilber, und

¹⁾ Compt. rend. 85, 568. — 2) Engineer 1872, 228; Dingl. 1872, 206, *274.

1 chm Luft enthält 9,4 $\frac{1+0,00366\cdot 10}{1+0,00366\cdot 20}=9,1$ g Wasser. Bei geringen Temparaturunterschieden wird diese Correction oft überstüssig sein.

Bestimmung bes Sauerstoffes. Die ersten berartigen Bestimmung wurden ausgeführt, um festzustellen, in wie fern die Luft an verschiedenen Od zum Athinen mehr ober weniger brauchbar und für die Erhaltung der Gesmit zuträglich sei (baber Eudiometrie von evdia, gute Luft, und pérgov). Halet machte bereits im Jahre 1727 die Beobachtung, daß nitrose Luft (NO), atmosphärischer Luft gemischt, eine Bolumverminderung zeigt. Prieftley?) folgte diese Beobachtung und stellte im Jahre 1772 das erste Eudiometer Untersuchung der Luft mittelst Stickoryd her, indem er den Grundsatz ausstellt die atmosphärische Luft sei um so reiner, je größer die Bolumverminderung kin Vermischen mit Salpetergas sei. Diese Prüfung der Luft auf ihren Gehalt Sauerstoff mittelst Stickornb fand ben allgemeinsten Beifall. F. Fontant schlug unter Beibehaltung des Verfahrens acht verschiedene Eudiometer vor; best waren die Apparate von Landriani 4), der zuerst die Bezeichnung "Endiometer gebraucht, Ingenhouß 5), Magellan 6), Achard 7), Stegmann 8) u. Schecle 9) verwendete zu gleichem Zwed Schwefel und Gifenfeile, Gunton Morveau Schwefelkalium. Seguin 10) nahm zuerst erwärmten Phospha Berthollet Phosphor bei gewöhnlicher Temperatur. Bolta mischte die & mit Wasserstoff und entzündete das Gemisch durch elektrische Funken, ahnlig Weekes 11); nach den Berbesserungen durch Bunsen (S. 193) ist diese 💆 stimmungsart des Sauerstoffes die genaueste der bis jest bekannten. Döbereine vermittelte die Berbindung dieses Gasgemisches durch Platinschwamm.

Die Bestimmung des Sauerstoffgehaltes hat neuerdings eine erhöhte Bedeutung durch den Nachweis erhalten, daß derselbe, entgegen der allgemeinen kannahme in den letzten Jahrzehnten, ziemlich bedeutenden Schwankungen unterliest.

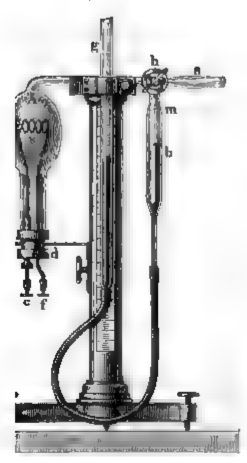
Bekanntlich fand Regnault 12) für 1 Liter atmosphärische Luft 1293,187 mg für 1 Liter Sauerstoff 1429,802 mg und für 1 Liter Stickstoff 1256,167 mg Bezeichnet x das Bolum des im Liter Luft enthaltenen Sauerstoffgases, also 1-x das des Stickstoffes, so hat man: 1429,802 x + (1-x)1256,167 = 1293,187 Es berechnet sich hiernach x zu 0,2132 oder der Sauerstoffgehalt zu 21,32 km Jolly 13) hat nun mit einem Glaskolben von 1009,412 ccm Inhalt eine guf Anzahl Wägungen ausgeführt, aus denen hervorgeht, daß für die geographich Breite von München von $48^{0}8'$ und der Höhe von 515 m über der Rem

¹⁾ Hales, Vegetable Statisticks. Deutsch: Statif der Gewächse (Halle 1748 S. 128. — 2) Leonhardi, Macquer's chymisches Wörterbuch (Leipzig 1789), 3, 8 — 8) Fischer, Physitalisches Wörterbuch (Göttingen 1779), 2, 275. — 4) Let driani, Untersuchung der Gesundheit der Luft (Basel 1778). — 5) Philosophis Transactions (1776), 66, 257. — 6) Beschreibung einiger Eudiometer; übersett Wenzel (Dresden 1780), 24. — 7) Achard, Sammlung physitalischer Abhandlung (Berlin 1784), 1, 317. — 8) Stegmann, Beschreibung eines Luftmessers (Cast 1778). — 9) Scheele, Luft und Feuer (Leipzig 1782), 269. — 10) Gren's Journ der Physit, 6, 148; Scherer, Geschichte der Luftgüteprüfungslehre (Wien 1785).—11) Dingl. 1834, 53, *339. — 12) Mém. de l'Acad. de sciences (1847) 21, 16—18) Ann. d. Phys. (1879) 6, 539.

e 1 Liter Sauerstoff 1429,094 mg und 1 Liter Stickstoff 1257,614 mg f. S. 139). Das Gewicht bes in dem Ballon eingeschlossennen Sauerstoffes 442,545 mg, das des Stickstoffes 1269,455 mg, das der getrockneten trischen Luft (ob auch von Kohlensäure befreit, ist nicht angegeben) bei dem Nordost 1305,744 und bei anhaltendem Föhn 1304,899 mg, somit erstoffgehalt der Luft 20,965 und 20,477 Proc.

1. v. Jolly 1) benutt die bekannte Eigenschaft des glühenden Rupfers, sphärischen Luft den Sauerstoff völlig zu entziehen. Das etwa 100 com Glasgefäß A (Fig. 167) kann durch den Dreiweghahn k mit dem Rohrsund dem Rohr b in Berbindung gesetzt werden. Soll eine Bestimmung

Fig. 167.



ausgeführt werden, fo foließt man ben Behalter A burch ben Dedel d, verbinbet bas Rohr a mit ber Quedfilberluftpumpe und füllt mit Gulfe berfelben ben Apparat mit ber zu untersuchenden guft. Ingwischen umgiebt man bas Befag A mit Gis und ftellt burch Beben ober Senten bes mit b burch einen Schlauch verbunbenen Rohres g bas barin enthaltene Quedfilber bis jur Marte bei m ein. Der Sahn k wird bann fo gestellt, daß A nur noch mit bem Robr b in Berbindung fteht, worauf man bie Rlemmichrauben e und f mit entiprechenben Buleitungebrahten verbindet, fo bag burch ben galvanischen Strom die Rupferfpirale s in lebhafte Blithhige tommt. Ift ber Sauerstoff entfernt, fo umgiebt man bas Befag A abermale mit Gie, ftellt das Quedfilber in b wieder bis jur Marte ein und berechnet den Sauerftoff aus der Drudabnahme. Nach den

n von Jolly giebt der Apparat bis auf Sundertstelprocente genaue

es mir zweiselhaft erschien, ob die im Rohre zwischen bem Behälter A und echilber bei m eingeschlossene Luft stets in derselben Weise an der Sauerstoffetheiligt wird, die Verwendung der Quecksilberluftpumpe aber lästig ist, so mir den in Fig. 168 (a. s. S.) abgebildeten Apparat ansertigen lassen ?). n aufgeschraubten Deckel der Glassugel A gehen die beiden zu einer Batterie n Kupferdrähte c und d, welche unten eine Spirale von seinem Kupfergen. Das von einem einfachen Sestell getragene Rohr f ist die zur Marke durch einen dickwandigen Gummischlauch damit verbundene Rohr g etwa. Duecksilber gefüllt. Bei entsprechender Stellung des Dreiweghahnes d

inn. Bhui. 6, *538. -- 2) Dingl. 1879, 234, *50.

wird nun durch die Glastuget A die von Kohlenfaure und Wasser vollig benachtnosphärische Luft gesangt, auch der Nann zwischen Hahn b und Durckwessente damit gestüllt. Dann wird der Hahn a geschlossen und durch den Hahn der Rann A mit dem Rohr f verbunden, das Duechsilber in f bis zur Maku eingestellt und der Stand in dem vor einem genauen Maßstabe e verschunden. Nicht g abgesesen. Run wird der Strom 3 bis 4 Mal je 4 bis 5 Munte



geschlorfen, fo bag bie wit glabende Rupfersprak da Sauerstoff aufnunnt lu auch ber zwischen bem fier b und bem Quedfiber er gefdifoffenen geringen in menge ben Cauerfton vella gu entgieben, laßt man bei Quedfilber einfach tie jan Bahn b auffleigen. Da der Apparat die wannit bes Berfuches unverande. Temperatur bes Berlatt raumes wieder angenon men, fo ftellt man durch Berfchieben bee Rohre das Quedfilber in f wide bis zur Dlarke m und be redinet aus ber Drudat nahme in befannter Bei (3. 189) die durch im verfcmundenen Ganerito Bolumabnahma bebingte Die mit Diesem Apparate erhaltenen Refultate fru · men befriedigend mit dem mittelft Pprogallol m Wafferftoff (3. 195).

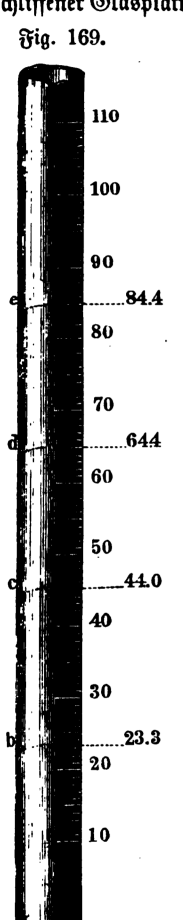
Damfon und Swan f bestimmen ben Sauerflof

ber atmosphärischen Luft mit einem Apparat, welcher nur wenig von dem schlöfing und Rolland (i. später) angewendeten abweicht; nur ift do Absorptionsgesaß mit Aupferdrahtnetz gefüllt, wahrend als Absorptionsslussische ein Gemisch von 2 Thin. gesättigter Salmiaklosung und 1 Thi. Animoniaklusse keit von 0,88 specif. Gewicht angewendet wird. Das Versahren ist sehr ungenas In jeder Beziehung umsterhaft ist das Versahren von R. Bunsen?), welche

¹⁾ Chem. News 39, *132. — 2) R. Bunjen, Gasometrische Methoden (2. Auf Braunschweig 1877).

mit Wasserstoff gemischte atmosphärische Luft in einem Eudiometer über Asilber durch einen elektrischen Funken zur Explosion bringt.

Die Eudiometer 1) sind vor dem Gebrauch erst sämmtlich mit Quecksilber umessen. Dieses geschieht nach Bunsen in folgender Weise: Nachdem die röhre mit dem verschlossenen Ende nach unten in lothrechter Richtung aufsut ist, gießt man in dieselbe ein 20 Theilstriche einnehmendes, in einem mit eschliffener Glasplatte versehenen Glasröhrchen abgemessenes Quecksilbervolumen



von stets gleicher Temperatur, entfernt die zwischen Glaswand und Quecksilber angesetzen Luftblasen mittelst eines dünnen Holzstabes und bestimmt den Stand des Quecksilbers an der Theilung, indem man die Ablesung, um die Parallaxe, sowie jede Erwärmung zu vermeisden, mittelst des Kathetometerfernrohres vollführt.

Es sei nun z. B.:

die erste Ablesung bei b 23,3 (Fig. 169),

" zweite " " e 44,0,

" d 64,4,

" vierte " " e 84,4,

so nimmt das zum Ausmessen benutzte Quecksilbervolumen

o nimmi das zum Ausmezen benugte Lueupidervolutazwischen b und c den Raum 20,7,c , d , . . . 20,4,

c , d , , 20,4 d , e , , 20,0

ein. Nimmt man nun das Volumen der Maßslüssigkeit willfürlich zu 20,7 (dem größten Raume, welchen es in dem Instrumente einnimmt) an, so entspricht dem abgelese= nen Theilstrich

23,3 das Bolumen $1 \times 20,7 = 20,7,$ 44,0 " 2 × 20,7 = 41,4,
64,4 " 3 × 20,7 = 62,1,
84,4 " 4 × 20,7 = 82,8.

Wenn aber diese 20,7 Volumina zwischen e und d bem

abgelesenen Bolumen 20,0 entsprechen, so wird ein Theilstrich innerhalb dieses Scalenintervalles dem Hohlraum $\frac{20,7}{20}$ = 1,035, und 0,1 Theilstrich dem Hohlraum 0,1035 entsprechen. Eben so sindet man den einem oder einem Zehntel Theilstrich entsprechenden Hohlraum

für das Scalenintervall dc zu $\frac{20,7}{20,4}=1,0147$ und 0,10147 ..., bc , $\frac{20,7}{20,7}=1,0000$ und 0,10000 u. j. w.

Danach ergiebt sich folgende Correctionstabelle:

¹⁾ Die Herstellung berselben beschreibt Bunsen a. a. D., S. *27; in der Regel man vorziehen, dieselben von guten Glasbläsern z. B. aus Stützerbach zu beziehen.

I	11	1	II	ı	II	I	п
23	20,4	31	28,4	40	87,40	48	45,46
24	21,4	32	29,4	41	88,40	49	46,47
25	22,4	93	30,4	42	39,40	50	47,49
26	23,4	34	81,4	43	40,40	51	48,50
27	24,5	85	82,4	44	41,40	52	49,52
2 8	15,4	36	33,4	45	42,41	53	50,53
29	26,4	37	84,4	46	43,43	54	51,55
30	27,4	38	35,4	47	41,44	55	52,56
		1					n. j. i

Statt des birect abgelefenen Gasvolums (I) find daber die ben Ablefungen fprechenben Gohlräume (unter II) in Rechnung ju jegen. Da nun aber bei bem

Fig. 170.



briren des mit ber Deffnung nach oben flebenden Gubiometers bi lefung bes Quedfilberftandes, an bem hochften Punfte bes Mai alfo ber a.a., Fig. 170, ftattfindet, jo giebt biefe Beobachtung is wegs den dem Theilstrich a entsprechenden hohlraum der Rober e jondern nur das Bolumen ccb, welches mithin um das Bolumen s fleiner ift als bas abgelejene aab. Dentt man fich ferner bes ftrument mit dem offenen Ende nach unten gelehrt, alfo nicht : in der Stellung, wie es talibrirt wurde, fondern wie es bein brauche fteht, fo wird ein genau wieder bei a abgelefenes Gasvoll noch weniger dem beim Ralibriren gemeffenen Quedfilbervolum entipreden. Bu bem birect gemeffenen Gasvolumen muß babn doppelte Raum caac hinguaddirt werden. Bur Bestimmung bes füllt man etwas Quedfilber in bas Eudiometer und lieft an ber f flache bes Meniscus ab. Gine barauf über bas Quedfilber gege Schicht verdünnter Sublimatlösung bewirft nach einigen Augenbl bag bas Quedfilber eine völlig horizontale Oberflache annimmt. Raum, welcher zwischen ber erften Ablejung und ber nun borg gewordenen Quedfilberoberflache liegt, giebt, doppelt genommen, conftante Große, welche jeder Ablejung binguaddirt werden muß. jelbe beträgt bei Röhren bon 16 mm Durdmeffer nach Bunfen bei 17 mm 0,88, bei 20 mm 0,52,

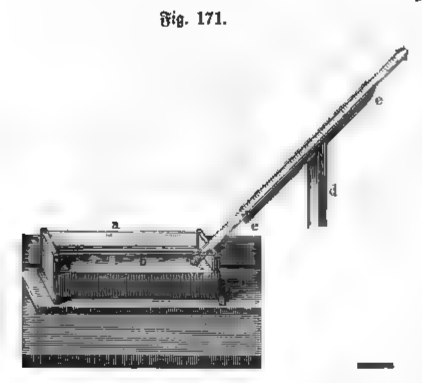
Die zu ben Messungen verwendete 35 cm lange und ! breite Quecfilberwanne (Fig. 171) besteht aus einem mit

Wänden von Spiegelglas ab versehenen Troge aus Birnbaumholz, den mon dem Gebrauche inwendig mit Quecksilber und Sublimatauslösung zuerst sund bann trocken abreibt, um eine Abhäsion des Quecksilbers an den Holzwährenen. Die Wanne steht auf einem Brette c, das vermittelst des Pfe d oder besser vermittelst zweier Pfeiler die mit Filz ausgelegte, zum Ablegen Eudiometers bestimmte hölzerne Rinne es trägt.

Man füllt nun das sorgfältig gereinigte, schräg gelegte Eudiometer mit { eines langen Trichterrohres mit Quedfilber, nachdem man vorher in die Bol bes Apparates einen kleinen Wassertropfen gebracht hat 1). Nun läßt ma

¹⁾ Rad Pfluger ift es vorzuziehen, ben Waffertropfen in bem bereits mit C

ichende von Kohlensaure befreite Luft 1) in dem mit der Deffnung in filber tauchenden Rohre aufsteigen (Fig. 171), stellt dasselbe senkrecht nittelst Fernrohr den Stand des inneren und angeren Quecksilbers ab.



Da die Wandun= gen bes Megrobres feucht find, so werben die Gale mit Feuchtigleit gefättigt gemeffen. Bezeichnet man nun ben abges lesenen Barometers ftand mit B, die Bohe ber Quedfilberfaule im Gubiometer mit b, die Temperatur ber Luft mit t, bie biefer entfprechenbe Tenfion bes Bafferbampfes mit e (fiche S. 183), das ber

entsprechende und vorher durch Ausmessen mit Quechsilber unter Berlick3 des Meniscus bestimmte Volumen des Sases mit v, so berechnet sich bas
bes Sases troden bei 0° und 1000 mm Barometer besanntlich zu:

$$V = \frac{v (B - b - e)}{1000 [1 + (0.00366 t)]}$$

n 3. B. der Barometerstand 746,2 mm, die Temperatur 18,6°, der Stand des rs in der Banne 533,5 und im Eudiometer 277,8, so ist b=255,7, die z=15,9 und v nach der für den Apparat berechneten Correctionstabelle iglich V=128,51.

Berechnung ist bequem mit fünfstelligen Logarithmen auszuführen; sie ch die Tabellen (S. 190) noch erleichtert. Bur Reduction der Quecksilbers f 0° giebt Bunsen eine große Tabelle, von welcher hier nur ein Auss (S. 192). Danach sind z. B. bei 20° und 760 mm 2,6 mm abzuziehen.

üllten Eudiometer aufsteigen zu laffen. Zu diesem Zweit füllt er ein J gescapillares Glasrohr, an deffen nicht umgebogenem Ende ein etwa fußlanger flauch mit Quetschhahn sich befindet, ganz mit destillirtem Wasser, führt das Ende, das natürlich keine Luftblase enthalten darf, unter das Eudiometer und t dem Daumen auf den Gummischlauch, dis der Tropfen über dem Queds Eudiometer erscheint (Archiv f. Physiolog. 18, 117).

s ist für genaue Analysen nothwendig, mittelst eines Stüdchen Kalis die me zu entsernen; denn beträgt der Kohlensäuregehalt auch nur 0,05 Volums so würde diese Menge doch ichon einen meßbaren Fehler in der Sauerstoffsag zur Folge haben, da Kohlensäure, mit einem großen Ueberschuß von sei Segenwart von Knallgas verbrannt, sich in ein gleiches Bolumen zo verwandelt, wobei ein gleiches Bolumen Wasserstoff verschwindet, so daß annte Gasvolumen um 0,05 Proc. zu groß aussallen würde.

Bestimmung Tabelle A. Tension des Wasserdampses nach Algnarit

	•	1		:	ć	7	•	· -
, ,1	802	18,0	11.16	157	15.95	25 1	3) 34	
2	8,07 8,13	.,	11.24 11.31	ر ا	15.45 15.55) <u>i</u>	71 142 71 7 7 7	- 3
ž i:	8,18			2 3	15,55 15,65			5.8
4	r,24	21 33 44 5	11.44	3 4 5 6 1 · 5 9	15.75	21 00 48 00 00 14 00 00		4 25
5	h,29	5	11,53	5	15.5	5		± 25.
ti	6,35		11 41	6	15,95	•5		- 29,
7	⊳,4 0	671	11	[7	16,05	•		29
44	F.46		11.76	2	16,15	÷		
••	5,52	9	11,53	1	16,25		<u>22</u>)E	· ·
ι	5.57	140	11,91	19,0	16.35	24 9	22 15	25 29,
•	→ (1):	1	11,90	1	16,45	1 1	30) (20) 30) (5)	: 29, 2 34,
-	- 69 - 75	2 8	12,06 12,14	2 2	16,55 16,66	ž	22 45 39 59	5 30,
	- /:i	" ا	12.22	2 3 4 5	16,76	234567	22 54 22 72	4 30
	~ ~ ~	÷	12,50	5	16,56	5	22 45	5 80.
•	- 9 3	6	12.35	65	16,97	6	23 👀	6 34
-	~ (iii)	7	12.46	6 7 5 9	17,07		23 14 23 27	2 30, 3 30, 4 30, 5 30, 6 31, 9 31,
•	9 (5)	•	12.54	5	17,18	9	2. 27	\$ 31,
•	6.11	9	12.62		17,29	9	23.41	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
7, 4	9.17	150	12,70	20,0	17,39	25,0	23 55	કર્મન શું,
	9.25]	12,75	1	17,50	1	23.59	1 31,
-	G OF	2 8	12.86	2 3	17,61	2 3	23,53	2 31, 3 32,
	G ST		12,95		17,72 17,53	1	23.9~ 23.9~	2 31, 3 32, 4 32, 5 32,
	0.17	4 5	13,05 13,11	4 5	17,94	4 5	24.26	5 32,
	0 f	6	13,20	Ğ	15,05	6	24,41	
	11.95		13,25	6 7	1~,16	7	24.55	6 32. 7 32.
	11 %		13,37	מ	15,27	7.5.9	24,70	> 33, 9 33,
	4.7	ļ ķ	13,45	9	15,35	9	24,54	9 33,
	., -,	100	13.54	21,0	15,50	26,0	24,99	31,0 33,
	. 2.	1 1	13,62	1	15,61	1	25.14	I 33,
	94	4	13.71	$\frac{2}{3}$	18,72	2 3	25.29	2 33, 3 33,
	·; 0·	<u> </u>	13.50		15,54	3	25,44	3 33, 4 34,
	56.00	÷1	13.59 13.97	4 5	15,95 19,07	4 5	25,59 25,74	4 34, 5 34,
	. •	ţ.	14.06	6	19,19	6	25,80	6 34,
		· ·	14.15	7	19.31	7	26,05	7 34,
			14.24	$\hat{\mathbf{s}}$	19,42	8	26,20	9 34, 9 35,
		•	14.33	9	19,54	9	26,35	9 35,
		•	74.42	22,0	. 19,66	27,0	26,51	32,0 35,
	•		4.51	1	19,78	1	26,66	1 35,
	•		7461	2	19,90	2 3	26,82	2 35,
	•	ı ,	6)**	3	20,02	3	26,98	3 , 35, 4 36,
		-	" <u>"</u>	4 5	20,14	4 .5	27,14 27,29	4 36, 5 ; 36,
		•	416	8	20,27 - 20,39	6	27,28 27,46	6 36,
			. 16	6 7	00151	7	97 G9	7 36
	•	_	17	8	20,64	Š	27,78	8 36,
		•	. 20	9	20,76	9	27,94	8 36, 9 37,

des Sauerstoffes.

Tabelle B.

Log 1 + 0,00366. t.

209 1 0,0000 . 0.									
t	log	t	log	t	log	t	log		
10,0	0,01561	15,0	0,02321	20,0	0,03068	25,0	0,03802		
1	01577	1	02336	1	03083	'1	03817		
2	01592	${f 2}$	02351	2	03098	${f 2}$	03831		
3	01607	$egin{array}{c} 2 \ 3 \end{array}$	02366	$egin{array}{c} 2 \ 3 \end{array}$	03113	$\frac{2}{3}$	03846		
4	01623	4 5	02381	4 5	03128	4	03860		
2 3 4 5 6	01639	5	02396	5	03142	4 5 6	03875		
6	01653	6	02411	6	03157	6	03889		
7	01669	7	02426	7	03172	7	03904		
8 9	01683	8 9	02441	8 9	03187	8	03918		
9	01698	9	02456	9	03201	9	03933		
11,0	0,01714	16,0	0,02471	21,0	0,03216	26,0	0,03948		
1	01729	1	02486	1	03231	1	03963		
2 3 4 5	01744	$egin{array}{c} 2 \ 3 \end{array}$	02501	2 3 4 5	03246	$\frac{2}{3}$	03977		
3	01759		02516	3	03261		03992		
4	01775	4	02531	4	03275	4 5	04006		
5	01790	4 5 6	02546	0	03290	0	04021		
6	01805	6	02561	6	03305	6	04035		
7	01820	7	02576	7	03320	7	04050 04064		
8 9	01836 01851	8 9	02591 02606	8 9	03334	8 9	04004		
				1					
12,0	0,01867	17,0	0,02621	22,0	0,03363	27,0	0,04093		
1	01882	1	02636		03378	1	04107		
$\frac{2}{3}$	01897	$egin{array}{c} 2 \\ 3 \end{array}$	02651	2 3	03393	2	$04122 \\ 04136$		
	01912		02666		03408	3	$\begin{array}{c} 04150 \\ 04150 \end{array}$		
4 5	01928	4 5	02681	4 5	03422	$egin{array}{c} 4 \\ 5 \end{array}$	04160 04165		
6 6	01943 01958	6	$02696 \\ 02711$	6	03 4 37 03 4 52	6	04103		
7	01973	7	02711	7	03466	7	04173		
8	01989		02741	8	03481	8	04208		
$\ddot{9}$	02004	8 9	02756	9	03496	9	04222		
13,0	0,02019	18,0	0,02771	23,0	0,03510	28,0	0,04237		
' 1	02034	1	02786	1	03525	1	04251		
2	02049	2	02801	2 .	03539	2	04266		
2 3	02064	2 3	02816	$\frac{2}{3}$	03554	$egin{array}{c} 2 \\ 3 \end{array}$	04280		
4	02079	4	02831	4 5	03568	4 5	04295		
5	02095	4 5 6	02846	5	03583		04309		
6	02110		02861	6	03598	6	04323		
7	02125	7	02876	7	03612	7	04338		
8 9	02140	8 9	02891	8 9	03627	8	04352		
9	02155		02906	9	03642	9	04367		
14,0	0,02170	19,0	0,02921	24, 0	0,03656	29,0	0,04381		
1	02185	1	02936	1	03671	1	04395		
$egin{array}{c} 2 \ 3 \end{array}$	02200	2 3	02951	2 3	03685	2	04410		
	02215	3	02965		03700	3	04424		
$egin{array}{c} 4 \ 5 \ 6 \end{array}$	02230	4 5	02980	4	03714	4	04438		
5	02246		02995	5	03729	5	04453		
6 7	02261	6 7	03009	6 7	03744	6	04467		
•	02276	•	03024		03758	7	04482		
8 9	02291 02306	8 9	03039 03053	8 9	03772	8 9	04496 04510		
<i>ס</i>	U2500	ש	บอบออ	ช	03787	ช	04910		
			,						

Tabelle C.

B-b	Correct	B-b	Correct	B-b	Correct	B-b	Correct
200	0,0342	400	0,0684	600	0,1027	800	0,1369
10	0,0359	10	0,0702	10	0,1044	10	0,1386
20	0,0376	20	0,0719	20	0,1061	20	0,1403
30	0,0393	30	0,0736	30	0,1078	30	0,1420
40	0,0411	40	0,0753	40	0,1095	40	0,1437
50	0,0428	50	0,0770	50	0,1112	50	0,1454
60	0,0445	60	0,0787	60	0,1129	60	0,1471
70	0,0462	70	0,0804	70	0,1146	70	0,1489
80	0,0479	80	0,0821	80	0,1163	80	0,1506
90	0,0496	90	0,0838	90	0,1181	90	0,1523
300	0,0513	500	0,0856	700	0,1198	900	0,1540
10	0,0530	10	0,0873	10	0,1215	10	0,1557
20	0,0548	20	0,0890	20	0,1232	20	0,1574
30	0,0565	30	0,0907	30	0,1249	30	0,1591
40	0,0582	40	0,0924	40	0,1266	40	0,1608
50	0,0599	50	0,0941	50	0,1283	50	0,1625
60	0,0616	60	0,0958	60	0,1300	60	0,1643
70	0,0633	70	0,0975	70	0,1317	70	0,1660
80	0,0650	80	0,0992	80	0,1335	80	0,1677
90	0,0667	90	0,1009	90	0,1352	90	0,1694
I		1	!	1		1000	0,1711

Ift so die Luft gemessen, so läßt man eine hinreichende Menge in e fleinen Flasche aus Zink und verdünnter Schwefelsäure entwickelten und über Stud Rali geleiteten Wasserstoffes im Eudiometer aufsteigen und liest wieber Nun läßt man zwischen den Platindrähten 1) einen Inductionsfunken 2) # springen (weniger bequem ist Reibungselektricität) und mißt nach Ausgleich Temperatur das verschwundene Gasvolum. Zu dem während der Explo

2) Als Glettricitätserreger empfiehlt fich das Bunfen'iche Taucherelement, be Fällung aus 1 Thl. Kaliumdichromat, 2 Thln. Schwefelsäure und 12 Thln. Ba

besteht (Dingl. 1876, 220, *43).

¹⁾ Nach Riban sollen die Funkendrähte nicht an gegenüberliegenden Stellen Ruppe das Glas durchsegen und in das Innere hineinragen, sondern bicht neben ander durch die Glaswandung geführt werden und mit der inneren Glasoberfläche schim. (1881), 35, 482].

rderlichen Verschluß des Eudiometers dient eine mit dickem vulcanisirten Kaut= f überzogene Korkplatte (Fig. 172), die so gestaltet ist, daß sie fest auf der

Fig. 172.



Bodenwölbung der Quecksilberwanne aufliegt. Gegen diese Platte wird das Eudiometer mit seinem offenen, unter Queckssilber befindlichen Ende gepreßt und mittelst eines Haltersarmes, in welchem sich eine mit Kork ausgefütterte Vertiefung befindet, festgeklemmt.

Bunsen fand so z. B.

	Vol.	Druck	Temp.	Vol. bei 00 und 1 m Druck
Angewandtes Luftvolum		0,5468	6	455,41
Rach Zulassüng von H	1010,1	0,6979	6 .	689,77
Rach der Explosion		0,5051	6	403,73

Da 1/3 des verschwundenen Volums Sauerstoff war 1), so enthielt diese ft 20,889 Proc. Sauerstoff. In 27 Analysen fand Bunsen im Januar **b** Februar 1846 in Marburg von 20,97 bis 20,84 Proc. Sauerstoff.

Nach Bunsen ist die Bestimmung des Sauerstoffes durch Absorption mit er Phosphorkugel nicht empsehlenswerth. Er wendet daher, nach Liebig's 2) Tschlage, eine alkalische concentrirte Lösung von phrogallussaurem Kali an, Iche am besten vermittelst einer mit diesem Salze getränkten sesten Papiermachétel mit dem Gase in Berührung gebracht wird. Die Absorption geht zwar des schwierig, aber doch vollständig von Statten, besonders wenn man die tgel einmal erneuert. Der zurückleibende Stickstoff muß mit einer möglichst nig wasserhaltigen Aetkalikugel getrocknet werden. Sind noch andere, durch alihydrat absorbirbare Gase vorhanden, so muß man dieselben vor der Anwendung phrogallussauren Kalis bestimmen. Bunsen fand so:

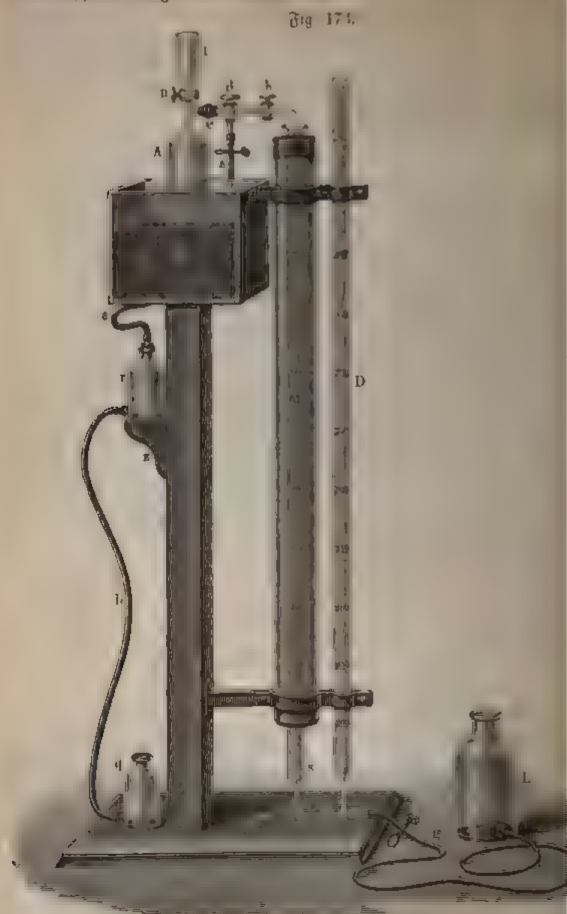
Bol.	Druck Ter	np. Vol. bei 00 und 1 m Druck
ngewandte Luft	0,5759 3, 0,5358 3,	
Gefunden Stickstoff 79,14 Sauerstoff 20,86		inimenfehung 9,04 0,96
100,00	100	0,00

ach den Versuchen von Boussingault, Calvert und Cloëz 3) entwickelt sich bei **Rubsorption von** Sauerstoff durch phrogallussaures Kali stets Kohlenoryd und var um so mehr, je stärker die entsprechende Lösung und je mehr Sauerstoff Thanden ist. Dieser Fehler betrug also bei dem Bunsen'schen Versuche trotz concentrirten Lösung nur 0,1 Proc. Er wird verschwindend klein bei Vers

¹⁾ Rach Bunsen hat man noch das Volumen des bei der Verbrennung gebildeten Institution dem bei der Verbrennung verschwundenen Gasvolumen abzuziehen. Zu iseser Correction genügt es, das verschwundene, auf 1 m Druck und 0° reducirte institution mit 0,0007 zu multipliciren und das so erhaltene Product von der beobsteten Volumenverminderung abzuziehen. — 2) Dingl. 1851, 119, 196. — 3) Zeitschr. analyt. Chem. 1864, 348.

Bijder, Brennftoffe.

wendung verdinnter Lofung, wie man fie bei dem fpater noch nuter beneu Apparate (Tig. 173) anwenden fann.



Nachbem man durch entsprechendes Heben und Senten der Stafche Druckrohe D, Megrohe M und Arbeitsrohe A mit Quecksilber gefallt l

in letzteres die zu untersuchende Luft aufsteigen, vom Trichter t aus etwas auge eintreten, saugt die so von Kohlensäure befreite Luft durch Senten der he L in das Megrohr M und schließt ben Hahn h. Ift der Quecksilberstand ziden Röhren M und D abgelesen, so läßt man durch Heben der Flasche LDeffnen des Quetschhahnes auf dem Schlauche g das Quecksilber im Rohre ufsteigen, um dann nochmals beide Quecksilbersäulen abzulesen und so die in ingeschlossene Luft unter dem Druck von zwei verschiedenen Quecksilbersäulen en zu können. Ift im Arbeitsrohr A noch Luft zurückgeblieben, welche nicht Rohre M Platz fand, so bringt man durch den Dreiweghahn d A mit der ecfilberflasche r in Berbindung, öffnet den Quetschhahn auf dem Schlauche a, : die Flasche r auf die kleine Console z, so daß das Quecksilber durch Schlauch sach q abfließt und in Folge des dadurch in r gebildeten Bacuums das Queckver der Wanne Q in A aufsteigt. Ift so die Luft nach r übergesaugt, Hahn= und Schlauch a mit Quecksilber gefüllt, so schließt man den Quetschhahn Der. Nun bringt man in den Trichter t 0,8 bis 1 ccm Kalilauge und eben= Bel Pprogallusfäurelöfung (1:10), welche erforderlichenfalls vorher durch Eremen möglichst luftfrei gemacht sind, und läßt die Flüssigkeit durch vorsichtiges Finen des Hahnes n nach A übertreten, so daß aber noch einige Tropfen in tAdbleiben, um den Eintritt von Luft zu verhindern. Man öffnet die Hähne h b d, treibt die Luft durch Heben der Flasche L von M nach A, saugt nach igen Minuten nach M zurud, nochmals nach A, nach beenbeter Absorption wieder M und schließt den Hahn h, sobald die Absorptionsflüssigkeit d erreicht. in wird wie vorhin doppelt abgelesen und, um sich von der völligen Absorption überzeugen, das Gas noch einmal nach A gebracht und wieder gemessen. Ist Die Analyse beendet, so saugt man mittelst der Flaschen r und q durch Schlauch und Hahn d in vorhin erwähnter Weise zunächst die Absorptionsslüssigkeit aus Täßt durch den Trichter t etwas Wasser eintreten, saugt dieses durch a ab und fort, bis Rohr A völlig gereinigt ift. Erforderlichenfalls läßt man dann auch vas Wasser nach M übertreten und treibt dieses durch Heben der Flasche L bei tsprechender Stellung des Hahnes d nach r, worauf man sofort zur nächsten ralpse schreiten kann. Rohr M ift daher immer hinreichend feucht.

Bei einer so im Juli 1880 ausgeführten Luftanalyse ergab die Ablesung des wometers 756,6 mm bei 20,8°, so daß bei 2,7 mm Correction (S. 192) B=753,9 mm. Ablesung im Meßrohr M=546,0 entspricht v=553,5. Der Quecksilberstand: Druckrohr D war ebenfalls 546,0, folglich b=0, und da bei $20,8^{\circ}$ e=18,3 mm, ift (B-b-e)=735,6 mm und V=378,34, da:

log 553,5	
log 735,6	
log 1000	$(1 + 0.00366 \cdot 20.8) = 3.03187$
folglich log	$V \cdot \ldots \cdot \ldots \cdot 2,57789$
1110	

Busammengeftellt mit ber zweiten Ablesung:

M	$oldsymbol{v}$	$oldsymbol{D}$	(B-b-e)	$\boldsymbol{\mathcal{V}}$
546,0	55 3,5	546,0	735,6	378,34
370,0	37 8,8	29,1	1075,3	378,41 ·

Rach vollendeter Absorption war V im Mittel = 299,87, so daß der Satgehalt der Luft 20,75 Proc. betrug. Eine in dem gleichen Apparat durch Exmit Wasserstoff ausgeführte Bestimmung ergab 20,69 Procent; mit dem Pig. 168 wurden 20,70 Procent und mit dem Apparat Fig. 178 (S. 207) 21 20,7 Proc. gefunden.

Während somit Jolly (S. 185) Schwankungen im Sauerstoffgehe 0,49 Proc., Bunsen (S. 193) von nur 0,13 Proc. fanden, Morley 0,16 Proc., betrug nach A. R. Leebs?) der Sauerstoff der Atmosphäre Bereinigten Staaten vom Juli bis September 1876 20,82 bis 21,03 Pewy?) fand:

	Rohlenfäure . in 10000 Thln.	Sauerfli Proc.
Paris, September 1847	5,14	21,014
habre, Robember 1847	3,60	20,895
Auf dem Meer bei den Antillen, December 1847	3,39— 5,50	20,96—2
Reugranada 1848	3,15—24,48	20,33—2
Bogata	49,04	21,03

Macagno (S. 205) fand in Palermo bis 20,984 Proc. Sauerste weniger aber, wenn der Sirocco aus Afrika blaft, wie folgende Analysen

Im Jahre 1879						Sauerstof Broc.		
März	20 .		•		•	. 19,994		
	21 .	•	•	•	•	. 20,008		
	22 .	•	•	•	•	20,064		
April	15 .	•		• .	•	. 19,998		
Mai	29 .		•	•		. 20,021		
M	30 .	•	•	•	•	. 20,032		
 #	31.	•	•	•	•	. 20,017		

Weitere Versuche muffen die näheren Ursachen und Folgen dieser fungen feststellen 4).

Dzon. Die Nachweisung dieser eigenthümlichen Modification des stoffes ist noch sehr zweiselhafter Natur. Hebt doch neuerdings E. Shervor, daß die Gegenwart von Dzon in der atmosphärischen Luft überha nicht bewiesen sei, sondern nur die des Wasserstoffsuperoxydes. Das an sten angewendete Iodkaliumpapier ist zur Nachweisung von Dzon völlig und da seine Färbung lediglich von der atmosphärischen Feuchtigkeit abhängt. hängig davon ist das Thalliumpapier, zu dessen Darstellung in eine Lösung von Baryumhydrat eine äquivalente Menge Thalliumsulsatlössgetragen wird. Die erhaltene Lösung von Thalliumoxydulhydrat wird im so weit abgedampst, daß 100 ccm 10 g Hydrat enthalten; dann wird Filt damit getränkt und dieses getrocknet der zu untersuchenden Luft ausgeschärke der Färbung dieser Papiere durch Bildung von braunem Oxyd den Untersuchungen von Schöne die jest dem Gehalte der Luft an W

¹⁾ Chem. News 40, 185; Americ. chem. journ. 1880, 2, 276. — News 38, 224, 257. — ⁸) Ann. chim. phys. 1852, 34, 5. — ⁴) Vergl. Ann. 135, 135; Zeitschr. f. Met. 1875, 32. — ⁵) Ber. deutsch. chem. Ges. 18

roxyd entsprechend gewesen. Noch ungewisser ist die quantitative Bestimmung angeblichen Dzons mittelst einer Lösung von arsenigsaurem Kalium und Besmung der gebildeten Arsensäure durch Titriren mit Jodkalium 1). Bevor daher zuverlässigeres Reagens für Dzon gefunden ist, als die bisher gebräuchlichen, the auch von Salpetrigsäure, Schweselwasserstoff, Schwesligsäure und anderen tandtheilen der Atmosphäre beeinflußt werden, erscheint die Untersuchung der auf Dzon völlig zwecklos.

Rohlensaure. Das Vorhandensein von Kohlensaure in der atmosphärism Luft erkannte schon van Helmont im Anfang des 17. Jahrhunderts. mboldt, Gilbert u. A. 2) versuchten zuerst dieselbe quantitativ zu beswen. Dalton versuchte den Kohlensäuregehalt dadurch zu bestimmen, daß durch Kalkwasser von bestimmtem Gehalte so lange Luft hindurch leitete die ses gesättigt war. In ähnlicher Weise saugen G. Lunge 3) und Wiel4) die untersuchende Luft durch Barytwasser bis dieses deutlich getrübt wird. Genaue Intate vermochte Versasser mit diesem "mimimetrischen" Versahren nicht zu eichen 5).

Brunner⁶), Pettenkofer⁷), Schlagintweit⁸) u. A. faugten die Luft **ech** Kalilauge und bestimmten die Kohlensäure durch die Gewichtszunahme. Fodor⁹) zeigt, daß dieses Verfahren, wegen der Feuchtigkeit der Luft, unsuchbar ist.

Lewy (S. 196) bestimmte die Kohlensäure im Eudiometer; das Versahren in nicht genau sein. El. Winkler 10) verwendet zu gleichem Zweck ein cylinsiches, etwa 5 Liter sassendes Glasgefäß, welches an beiden Enden in Rohransen ausläuft und mit lackirtem Blechmantel a (Fig. 174, a. s. S.) umgeben ist. Rwischenraum süllt man durch Hahn h mit Wasser. Auf den oberen Rohrsten des Glasgefäßes ist ein cylindrischer Trichter d aufgesetzt; die Verbindung mittelt ein starker durch den Quetschhahn c abschließbarer Kautschulsschlauch. In untere Rohransatz ist mit einer Marke m versehen und die zu dieser ist der kelt des Glasgefäßes eins sür allemal genau ausgemessen, sein Vetrag aber kaber der Marke verzeichnet. Auch dieser Rohransatz endet in einen Kautschlauch mit Quetschhahn e. Das Gefäß a ruht in den Lagern eines eisernen tivs und kann durch eine Kurbel mit Zahngetriebe gedreht, mittelst des Stiftes ver sestigelegt werden.

Soll nun mit Hülfe dieses Apparates eine Luftuntersuchung vorgenommen then, so setzt man die Kautschukpumpe p beim Quetschhahn e an, öffnet densen und ebenso den oberen Quetschhahn c und pumpt so lange von der zu tersuchenden Luft ein, bis man sicher ist, daß das Gefäß sich völlig damit gefüllt Dann schließt man beide Quetschhähne wieder, setzt die Bürette d an und

^{- 1)} Ann. de l'Observ. d. Montsouris 1879, 416. — 2) Ann. chim. phys. 1830, 1. — 8) Dingl. 1879, 231, *331, 384. — 4) Vierteljahrschr. f. öffentl. Gesundh. 1879, *235. — 5) Vgl. Vögler, Luftverderbniß (Schaffhausen 1878), 11. — 6) Poggend. 1824, 569. — 7) Dingl. 1851, 119, 40, 282; 120, 418. — 8) Quarterly journ. 1861, 22. — 9) Fodor, Luft, Boden und Wasser (Braunschweig 181), 20. — 10) Winkler, Untersuchung der Industriegase, 385.

laßt aus diefer jo viel Waifer guttegen, daß bafeite gerade tie jur Wifteigt. Man wendet jed um das Gefis a mitteln der Kurbel mehrmals ber, damit feine Innenwand fich befenchte, die Luft fich mit Bafferdampf und Temperaturansgleichung statisinde, bann stellt man wieder sentrecht was Wasser zusammenfließen, die es die Marte m eben wieder erreicht hat, momentanes Definen des Ductschandenes o muß nun noch der vorhandene



bruck beseitigt werden, worauf sich ein genau gemessenes, mit Fenchig satigtes Lustwolumen im Apparat besindet. Durch vorsichtiges Absaugen man zunachst die geringe unter der Marke besindliche Wassermenge, gest in den Trichter b etwas concentrirte Kalisange, laßt dieselbe durch Dessi Duerschhahnes o einstließen und spült in gleicher Weise mehrmals unt Dieugen Wasser nach, immer den Duerschhahn rechtzeitig wieder schließend, dreht man den Apparat mehrmals um seiner Achse, laßt ihn wohl auch ze horizontal stehen und kann nach etwa einer Munute vollkommener Absselber sein. Man giebt auss Reue Vertrealstellung und begunt das Ausssicher sein.

m man den Trichter b mit Wasser füllt, sodann den unteren Quetschhahn e et, die Kalilauge durch einen angesteckten Schlauch absließen und hierauf in gesetztem Wechsel durch c Wasser ein= und durch e wieder austreten läßt. Der darat bleibt sünf Minuten senkrecht stehen, damit das Wasser zusammensließt, hes man dann soweit durch e absließen läßt, daß sein Spiegel eben mit der rete m zusammenfällt. Dann sett man in den Hals des Trichters b ein mit Ner gefülltes kleines Manometer, verbindet den mit Wasser gefüllten Büretten= zuch f mit e, stellt das Wasser in der Bürette auf die Nullmarke ein und et Quetschhahn c. Man läßt jett aus der Bürette so lange Wasser in das stretenen, dis der Druckunterschied ausgeglichen ist, worauf das Volum des zetretenen Wassers dem der absorbirten Kohlensäure entspricht. Die mit diesem parate erhaltenen Angaben sollen nach Winkler genau sein.

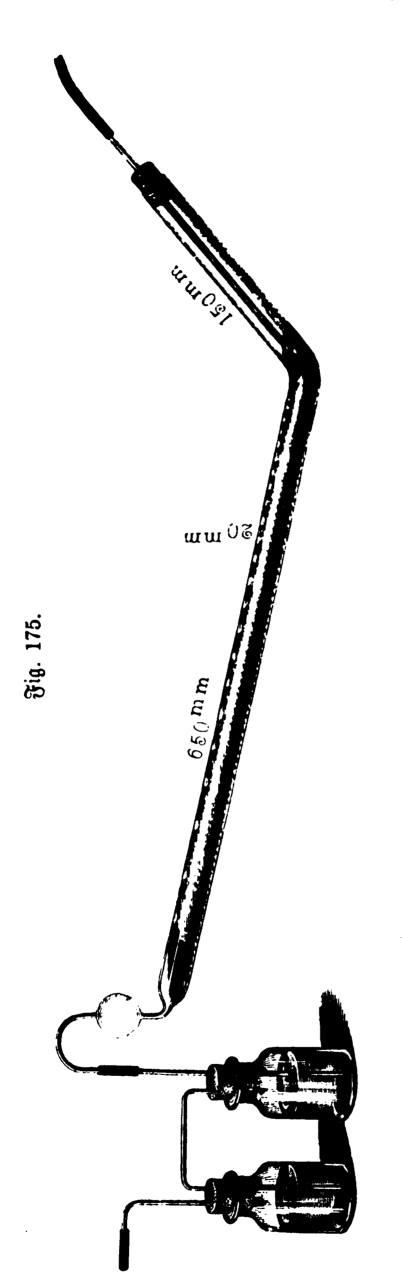
A. Mint und E. Aubin 1) verwenden eine an beiden Enden ausgezogene veröhre mit Bimssteinstüden, welche mit Kalisauge getränkt sind; dann werden beiden Enden zugeschmolzen. An den Orten, wo man die Luft untersuchen I, werden die Röhren geöffnet, einige 100 Liter Luft hindurchgeleitet und dann der verschlossen; sie können so beliebig lange ausbewahrt bleiben, um schließlich Laboratorium untersucht zu werden. Zu diesem Zwecke wird die Röhre an einen Ende mit der Luftpumpe verbunden, und nachdem das Vacuum in elben hergestellt ist, läßt man durch das andere Ende verdünnte Schweselsaure die Röhre treten, welche die Kohlensäure verdrängt, die unter einer Glock gestwelt und gemessen werden kann. In ähnlicher Weise saugt Lévy²) im servatorium von Montsouris 3,5 chm Luft durch Kalisauge, neutralisitt dann mit Salzsäure und mißt die entwickelte Kohlensäure. — Mit diesem schren wird man nur schwer genaue Resultate erzielen können.

Nach Kapusstin 3) kann man den Kohlensäuregehalt der Luft dadurch besmen, daß man Natriumhydrat in 90 procentigem Alkohol löst, die Lösung teuft schüttelt und hernach so viel Wasser hinzuset, als zur Auslösung des ubonates erforderlich erscheint. Nach seinen Untersuchungen ergiebt sich, daß, un man zur Auslösung des Carbonates n Cubikentimeter Wasser (von gestelicher Temperatur) verwendet hat, sich die Anzahl der Cubikentimeter Kohlenskeiten von des Geschieher Temperatur) verwendet hat, sich die Anzahl der Cubikentimeter Kohlenskeiten von des Geschung berechnen läßt: $x = \frac{n-6.5}{0.55}$.

Der Versuch wird in folgender Weise ausgeführt: Um den Kohlensäuregehalt: in einer Flasche von 5 Liter enthaltenen Luft zu bestimmen, giebt man in die siche 75 com weingeistige Natronlauge (1 Liter der Lösung enthält 0,5 g soh), schüttelt alsdann ½ Stunde lang, gießt die Flüssigkeit aus, nimmt von selben unter Umrühren 25 com, setzt zu derselben aus einer Bürette nach und Wasser die zum Verschwinden der Trübung hinzu und multiplicirt das nach kormel berechnete Resultat mit 3. — Das Versahren verspricht sehr wenig diechtate.

¹) Compt. rend. 92, 247, 1229. — ²) Annuaire de l'Observatoire Montsouris ⁷⁹. — ³) Berichte deutsch. cei. 1880, 2376.

PRESENTAL INTELLEGIA



Im Allgemeinen sind die Erden zu derartigen Bestimmun neter als die Alkalien. Th. Schüllte etwa 40 Liter fassende Flüllte etwa 40 Liter fassende Flüllte etwa 40 Liter fassende Flüllte etwa 40 Liter sassenden Luft, gab Barytwasser hinzu, schüttelte stehen. Das ausgeschiedene Baryum wurde in Salzsäure Natriumsulfat gefällt und als saures Baryum bestimmt.

Beffer ift bas Berfahren von Derselbe saugt etwa 20 bis 30 mittels eines Aspirators burch etwas geneigte (fog. Betten Glasröhre (Fig. 175) und 3 Baschflaschen, welche fämmtlich von Aexfali und Barythydrat Die aus ber nach oben geboge bes Zuleitungerohres ftromende in kleinen Blasen, welche wie e schnur regelmäßig hintereinander dem wenig geneigten Schenkel und giebt ihre Rohlenfäure me ständig ab, daß die Barntlösung Waschflasche nur selten, die t wohl nie getrübt wirb. Da kohlensaure Barnum wird absi mit ausgekochtem Waffer abger Salzfäure gelöst, zum Trocken und nun mit 1/10 Silberlösung liumchromat titrirt. 1 com S 2,2 mg Rohlensai entspricht gleiche Verfahren mandte Giln

Von Pettenkofer u. A.4
gezogen, die Menge des gesättig
dierect alkalimetrisch zu bestimmer Fodor⁵) füllt zu diesem Zw Pettenkofer'sche Rohr 100
oder Barntwasser, welchem etw
calcium oder Chlorbarnum z
Zur Erkennung ob die Absorvollständige ist, legt er hinter

¹⁾ Ann. chim. phys. (1830) 44, 1; Poggend. Ann. 19, 391. — Titrirmethode 4. Aufl., 558. — 3) Sizungsber. d. Wiener Akad. 1857, 257.

un Stelle ber Waschslaschen (Fig. 175) einen Liebig'schen Kaliapparat urhtwasser. Derselbe hat die auffallende Beobachtung gemacht, daß der säuregehalt um so geringer ausfällt, je größer die durchgesaugte Luftmenge lleicht in Folge von Bicarbonatbildung. Ift dieses der Fall, so durste das 'sche Berfahren, weil von diesem Fehler frei, vorzuziehen sein.

lach Reifet 1) tritt die angesaugte Luft junachst in ein U-formiges, mit oncentrirte Schwefelfaure befeuchteten Bimefteinstliden gefülltes Rohr J



(Fig. 176), um ihren Waffers gehalt an diefe abzugeben, während bie gebilbete verblinnte Gaure fich in der unten angeschmolzenen Rugel fammelt. Die trodene Luft tritt nun durch bas Rohr & in bas Absorptionsgefäß F, in beffen Salfe ein 0,5 m langer Glas. chlinder T mittele Gummitabbe befeftigt ift. In biefen Cylinder sind brei siebartig durchlöcherte Platintapfeln a, c und e von 4 cm Durchmeffer eingeschoben. Man bringt in benfelben 300 com Barntwaffer und verbindet ihn mit einem zweiten Trodenrohr. In Folge ber feinen Bertheilung ber burchgesaugten Luft burch bie Platinfiebe wird bie Rohlenfaure völlig von bem Barntmaffer que

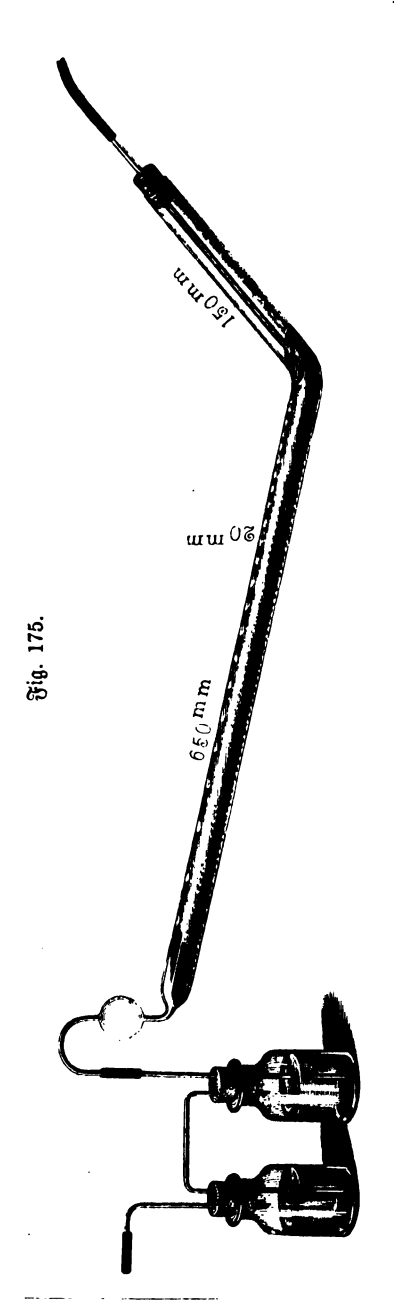
ulten. Sind etwa 600 Liter Luft hindurchgesaugt, so bestimmt man unter ichtigung bes verdunsteten und vom zweiten Rohre aufgenommenen Wassers Litration die Menge des ausgefällten Barnts.

de gleiche Berfahren ist mit der einfachen Vorrichtung Fig. 179 (S. 216), m Kalt- oder Barytwasser und etwa 200 Liter Luft auszuführen. Der während rsuchs durch Berdunstung eingetretene Gewichtsverlust des gefüllten Appaswird durch Zuführen von Wasser wieder ausgeglichen. Das Verfahren ilt sich da, wo man den durchschnittlichen Kohlensäuregehalt der Luft innernes Tages oder einer Nacht fesissellen will.

Bohl am häufigsten wird folgendes von Pettenkofer2) vorgeschlagenes ren angewendet, welches gestattet Augenblicksproben zu nehmen. Zu diesem füllt er eine etwa 6 Liter sassende Flasche, beren Rauminhalt vorher ausn war, durch Einblasen mittels eines Handblasebalges mit der zu unter-

Pharm. 2. Suppl., 1. Landwirthich. Bersuchsstat. (1871), 14, 366. Gorupstez, Physiologische Chemie (Braunschweig 1874), 840. — 5) Fodor, Luft, und Wasser, S. 15.

Compt. rend. 90, 1144. — 2) Ann. Chem. Pharm. 2. Suppl., 23; Dingl. 163, 53.



Im Allgemeinen sind die alkalischen Erden zu derartigen Bestimmungen geeigeneter als die Alkalien. Th. Saussure!) füllte etwa 40 Liter fassende Flaschen mit der zu untersuchenden Luft, gab 100 ccm Barytwasser hinzu, schüttelte und ließstehen. Das ausgeschiedene kohlensaure Baryum wurde in Salzsäure gelöst, mit Natriumsulfat gefällt und als schweselssaures Baryum bestimmt.

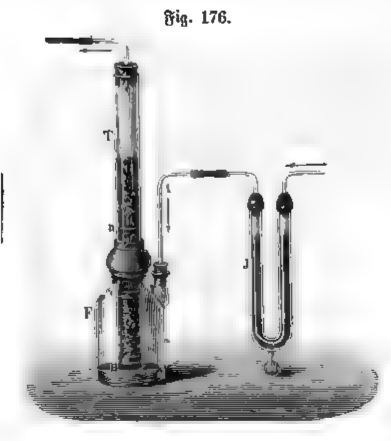
Besser ist das Verfahren von Mohr?). Derselbe saugt etwa 20 bis 30 Liter Luft mittels eines Afpirators burch eine lange etwas geneigte (sog. Pettenkofer'sche) Glasröhre (Fig. 175) und zwei kleine Waschflaschen, welche fämnitlich eine Lösung von Aexfali und Barythydrat enthalten. Die aus der nach oben gebogenen Spite des Zuleitungerohres strömende Luft steigt in kleinen Blasen, welche wie eine Berlenschnur regelmäßig hintereinander folgen, an dem wenig geneigten Schenkel in die Bobe und giebt ihre Kohlensäure meist so vollständig ab, daß die Barntlösung der erften Waschflasche nur selten, die der zweiten wohl nie getrübt wird. Das gebildete kohlensaure Barnum wird abfiltrirt, rasch mit ausgekochtem Wasser abgewaschen, in Salzsäure gelöst, zum Trocken verdampst und nun mit 1/10 Silberlösung und Kaliumdyromat titrirt. 1 com Silberlösung 2,2 mg Rohlensäure. Das entspricht gleiche Verfahren wandte Gilm 3) an.

Bon Pettenkofer u. A. 4) wird vorgezogen, die Menge des gefättigten Baryts dierect alkalimetrisch zu bestimmen (S. 203). Fodor⁵) füllt zu diesem Zweck in das Pettenkofer'sche Rohr 100 ccm Kaltsoder Barytwasser, welchem etwas Chlorcalcium oder Chlorbaryum zugesetzt ist. Zur Erkennung ob die Absorption eine vollständige ist, legt er hinter das schräge

¹⁾ Ann. chim. phys. (1830) 44, 1; Poggend. Ann. 19, 391. — 2) Mohr: Titrirmethode 4. Aufl., 558. — 3) Sigungsber. d. Wiener Atad. 1857, 257. — 4) Ann.

Rohr an Stelle der Waschslassen (Fig. 175) einen Liebig'schen Kaliapparat mit Barytwasser. Derselbe hat die auffallende Beobachtung gemacht, daß der Rohlensäuregehalt um so geringer ausfällt, je größer die durchgesaugte Luftmenge ist, vielleicht in Folge von Bicarbonatbildung. Ist dieses der Fall, so dürste das Mohr'sche Berfahren, weil von diesem Fehler frei, vorzuziehen sein.

Rach Reifet!) tritt die angesaugte Luft junachft in ein U-formiges, mit burch concentrirte Schwefelfaure befeuchteten Bimefteinstücken gefülltes Rohr J



(Fig. 176), um ihren Baffergehalt an biefe abzugeben, mahrend die gebildete verdunnte Saure fich in der unten angeschmolzenen Rugel fammelt. Die trodene Luft tritt nun durch bas Rohr t in bas Absorptionsgefäß $oldsymbol{F}$, in bessen Halfe ein 0,5 m langer Glascylinder T mittels Gummikappe befeftigt ift. In diefen Cylinder find drei fiebartig durchlöcherte Blatintapfeln a, c und e von 4 cm Durchmeffer eingeschoben. Dan bringt in benfelben 300 com Barntwaffer und berbinbet ibn mit einem zweiten Trodenrohr. In Folge ber feinen Bertheilung ber burchgesaugten Luft burch bie Platinsiebe wird die Rohlensäure völlig von bem Barntwaffer gu-

rückgehalten. Sind etwa 600 Liter Luft hindurchgefaugt, so bestimmt man unter Berucksichtigung bes verdunsteten und vom zweiten Rohre aufgenommenen Wassers burch Titration die Denge des ausgefällten Barnts.

Das gleiche Berfahren ist mit ber einfachen Borrichtung Fig. 179 (S. 216), 100 com Kall- ober Barytwasser und etwa 200 Liter Luft auszusühren. Der während bes Bersuchs burch Berbunstung eingetretene Gewichtsverlust des gefüllten Apparates wird durch Zusühren von Wasser wieder ausgeglichen. Das Berfahren empfiehlt sich da, wo man den durchschnittlichen Kohlensäuregehalt der Luft innerhalb eines Tages oder einer Nacht feststellen will.

Wohl am häufigsten wird folgendes von Pettenkofer2) vorgeschlagenes Berfahren angewendet, welches gestattet Augenblicksproben zu nehmen. Zu diesem Zweck füllt er eine etwa 6 Liter fassende Flasche, deren Rauminhalt vorher aussgemessen war, durch Einblasen mittels eines Handblasebalges mit der zu unter-

Chem. Pharm. 2. Suppl., 1. Landwirthich. Berjuchsftat. (1871), 14, 366. Gorup: Bejanes, Physiologische Chemie (Braunichweig 1874), 840. — 5) Fodor, Luft, Boden und Wasser, S. 15.

¹⁾ Compt. rend. 90, 1144. — 2) Ann. Chem. Pharm. 2. Suppl., 23; Dingl. 1862, 163, 53.

n der einsteinen und schüttelt um. Rach lieben und scherglas gegeben, und in 20 com um gefällte Kalk bestimmt. Als Indicam einer auf Kurkumarapier.

ur 0,13 bis 0,5 liter favende Flasche in den in mid mit einer Gummntarve verschlossen, de vintenspisse enthälte über diese wird eine zweite die Flave entsernt, die Pirens in den Schlis ein flave entsernt, die Pirens in den Schlis einer nicht durchstochen mit der Samile einer Inserment auch durchstochen mit der Lamile einer Insermenden Ausgesesten Laufen wen kann. Das Bolum des augesesten Laufen die Flasche abgezogen. Die angewendete Luden lieber, 10 com entsprechen 2 mg CO2; del die 10 com 20 bis 25 com dieser Dralsäurelösung die die Lestimmungen mit 0,5 die 1 Liter sossen dieser Laufen die Institut allgemein gebräuchlichen Kalfs ober Laufen die Institut verwenden, mit Phenolykalien als Indicata

— Die Anwendung so geringer Life mengen erscheint eiwas bedentlich.

Verfahren in folgender Weise and Der Inhalt der eiwa & Liter fassenden Klasche A ist bei aufgesetztem Gummbstopfen, dessen eine Durchhohrung ein bis fast zum Boden der Flasche reichendes Rohr a, die andere ein mit der Unterstäche des Stopfens abschnift dendes (Vlasrohr e trägt, genau and gemessen.

Man treibt nun mittels eines kleisnen (Kummi oder Handschläses duch das Rohr a etwa 30 Liter der puntersuchenden Lust ein, während der lleberschuß durch e entweicht, und notirt Barometerstand, Temperatur und Fenchtigkeit der Lust. Eine kleine, mit 50 com Kalks oder Barytwasser?) fast gesüllte Flasche B, deren doppelt durchbohrter Stopfen ebenfalls zwei Glasröhren trägt, wird nun mittels kurzer Gummischläuche so mit der



Flasche A verbunden, daß beim Umkehren der Flasche B (s. Fig. 177) das Kalkwasser durch das Rohr a in die Flasche A gelangt, während die dadurch verdrängte Luft durch die Rohre c und e nach B aufsteigt und hier ebenfalls ihre Kohlensäure an das Kalkwasser abgiebt. Man schwenkt die Flasche A einige Male um, läßt noch etwa 10 Minuten durch Umkehrung der ganzen Borrichtung die Absorptionssslüssseit durch die Rohre c und e nach B fließen, löst die Schläuche von der Flasche A und schließt sie mittels Quetschhahn, nachdem man das Rohr e soweit ausgezogen hat, daß es etwa 1 cm vom Boden der Flasche B mündet. Hat sich der Riederschlag völlig abgesetzt, so steckt man die Spitze einer Pipette in die Mündung des mit e verbundenen Schlauches, nimmt die Quetschhähne ab und saugt 20 com der klaren Flüssigkeit ab. Diese werden in einem 50-ccm Fläschchen mit einigen Tropsen empsindlicher Lackmuslösung 1) versetzt und mit Zehntelogalssäure (6,3 g H2C2O4.2 H2O im Liter) titrirt; die Bestimmung wird mit 20 com der klaren Lösung wiederholt und das Durchschnittsresultat mit 2,5 multiplicirt in Rechnung gesetzt.

Die Reduction des untersuchten Luftvolums geschieht nach der Formel

(vgl. S. 189)
$$V = \frac{v \cdot (B-e)}{760 \cdot 1 + (0,00366 \cdot t)}$$
. Jeder Cubikentimeter Oxalfäure=

lösung, welcher nach der Absorption von 50 ccm Kalkwasser weniger gebraucht wird als vorher, entspricht 2,2 mg Kohlensäure (richtiger Kohlendiornd CO_2) oder, da 1 ccm derselben bei 0° und 760 mm 1,978 mg wiegt (S. 139), 1,112 ccm. Sind viele Bestimmungen auszusühren, so kann man zur Vereinfachung der Rechsung auch 5,665 g Drassäure auf 1 Liter lösen; 1 ccm dieser Lösung entspricht dann 1 ccm Kohlendiornd.

Bei Untersuchung der freien atmosphärischen Luft mit nur geringem Kohlenssäuregehalt kann man die Maßflüssigkeiten zur Erhöhung der Genauigkeit auf halben Gehalt verdünnen.

Der Kohlensäuregehalt der atmosphärischen Luft wurde bis in die neuere Zeit allgemein auf Grund der Untersuchungen von Saussure und Boussinsgault zu 4 bis 4,15 auf 10 000 angenommen. Dagegen fand Schultze²) als Mittel seiner drei Jahre (1869 bis 1871) lang täglich ausgeführten Bestimmungen in Rostock 2,9197, Hässelbarth und Fittbogen³) auf dem Hose der Versuchsssation Dahna (1874 bis 1875) im Mittel von 357 Bestimmungen 3,34 und zwar im September 3,4056, October 3,3397, November 3,4277, Occember 3,2487; (1875) Januar 3,2584, Februar 3,2220, März 3,4135, April 3,4347, Mai 3,2994, Juni 3,3137, Juli 3,3149, August 3,4042. Der geringste Ges

mehr Wasser geschüttelt und nach dem völligen Absigen das klare Kalkwasser abgehoben; zur Unschädlichmachung der letzten Alkalispuren kann man einige Tropsen reiner Chlorscalciumlösung zusetzen. Oder man löst etwa 4 g Baryumhydrat und 0,2 g Chlorsbaryum im Liter Wasser; beide Lösungen werden vor atmosphärischer Kohlensäure geschützt ausbewahrt.

¹⁾ Lackmus wird zunächst mit Alkohol, dann mit Wasser ausgezogen; letztere Lösung ist die gewünschte. Zeitschr. f. analyt. Chem. 1870, 252. — 2) Landwirthschaftl. Versuchsktation 9, 217; 14, 366. — 3) Landwirthschaftl. Jahrb. 8, 669; Dingl. 1875, 218, 532.

halt war 2,70, der höchste 4,17, Wolfschügel') fand (1875) in München als Mittel von 200 Analysen 3,757. Fodor fand als Jahresmittel in Budape für d. J. 1877 4,135, für 1878 3,735 und für 1878 3,788. Aus 49 Kohlen säurebestimmungen, welche P. Truchot') vom 7. Januar bis 14. April 1876 is Clermont aussührte, ergaben sich als Grenzwerthe an schönen Tagen 2,1 und 42 im Mittel 3,3. An Regentagen erhielt er 4,2 und 5,1, im Mittel 4,6 m an Tagen, wo der Boden mit Schnee bedeckt war, 4,4 und 8,7, im Mittel 5,1 Vol. Kohlensäure. Nach A. Levy's schwankte der Kohlensäuregehalt der Lust in Park von Montsouris zwischen 2,2 bis 3,6 Vol. und zwar

	1876	1877	1878	1879	1876	1877	1878	1879
Jan.	 •	2,80	3,33	3,56	Juli 2,61	2,77	3,42	3,46
Febr.	 	2,82	3,35	3,57	Aug	2,67	3,50	3,33
März	 W	2,76	3,22	3,57	Sept "	•	•	•
April	 2,69	2,70	3,31	3,58	Oct 3,13	•	•	•
Mai .	 2,49	2,78	3,59	3,56	Nov 3,07	3,08	3,54	2,55
Juni .	 2,56	2,80	3,51	3,56	Dec 2,80	•	•	•

Marié=Davn4) glaubt diese Schwankungen auf den Einfluß der Windrichtm zurudführen zu können. 3. Reiset 5) schließt jedoch aus seinen Bersuchen, derartige Schwankungen lediglich auf die Ungenauigkeit der Untersuchungsmehrt zurückzuführen sind und thatsächlich nicht vorkommen. Er fand in Dieppe Durchschnitt 2,942 Vol. mit Schwankungen von höchstens 0,3. Der Kohlensungen gehalt der Luft im Walde und auf Kleefeldern war fast genau so hoch als der Untersuchungsstation, so daß also die Kohlensäure sehr rasch sich in der E vertheilt. Die Luft in Paris enthiclt 3,027 Vol. Eine andere Versuchsung gab auf der Versuchsstation am Tage 2,891, in der Nacht 3,084 Vol. bei einen Gesammtdurchschnitt von 2,978. Bei einem sehr starken Nebel stieg jedoch be Rohlenfäuregehalt sogar auf 3,415 Vol. Th. Schlösing 6) erklärt den glo mäßigen Kohlensäuregehalt der Atmosphäre durch die ausgleichende Wirkung Meeres. Münt und Aubin7) fanden in Paris 2,88 bis 4,22, und zwar bei be bedtem Himmel 3,22 bis 4,22, bei klarem Wetter 2,88 bis 3,1; auf ber fich station fanden sie 2,70 bis 2,99, im Mittel 2,88 am Tage, Nachts 3,00. 1. April 1881 ergab sich 9 U. Morgens bei klarem Himmel 2,73, um 1 U. 30 A. bei bedecktent Himmel 2,93 Vol. auf 10 000.

Haift analysen ausgeführt. Der Sauerstoff wurde mit pprigallussauren Kalium, die Kohlensäure gewichtsanalytisch mit Kalilauge bestimmt. Ferner wurde Luft durch Wasser gesaugt und dieses auf Ammoniak mit der Neßler'schen Reagens, auf Nitrate mit Indigo und auf organische Stosse mit übermangansaurem Kalium geprüft. Folgende Tabelle zeigt die Bestandtheit von 100 Liter Luft:

¹⁾ Zeitschr. f. Biolog. (1879), **15**, 98. — 2) Annal. agronom. 1877, 69. — 8) Compt. rend. 90, 32. — 4) Compt. rend. 90, 1287. — 5) Das. 88, 1007; 90, 1144, 1457. — 6) Das. 90, 1410. — 7) Das. 92, 247, 1229. — 8) Chem. News 41, 97.

			9	ıre	14>		Für 10 Tage			
Dafum		Sauerstoff	Rohlenfäure	Salpetersäure	Ammoniat	Drganist	Wittlere Temperatur	Regenfall		
		Liter	Liter		$\mathbf{m}\mathbf{g}$	mg	Grad	$\mathbf{m}\mathbf{m}$		
Februa			-			–	12,4	11,58		
	20	20,879	0,021	_	0,024	0,154	13,6	17,29		
17	28	20,891	0,048		0,028	0,127	12,8	3,57		
März	10	20,715	0,025			0,115	9,8	9,24		
•	20	19,994	0,025		-	0,094	13,3	_		
•	31	20,888	0,022	· —	、	0,070	14,4	30,61		
April	10	20,910	0,021	<u> </u>	Spur	0,076	14,3	3 2,01		
#	20	20,880	0,064	.—	_	0,094	15,8	18,45		
	30	20,898	0,045			0,055	16,0	14,75		
Mai	10	20,913	0,005			0,020	14,6	17,20		
#	20	20,902	0,049	_	_	0,072	14,0	16,65		
	31	20,017	0,033	_	0,036	0,142	19,8	2,23		
Juni	10	20,894	0,041	-		0,107	20,5	_		
•	20	20,918	0,043		0,040	0,363	22,0	-		
,	30	20,915	0,043		0,009	0,162	23,5			
Juli	10	20,977	0,020	Spur	0,010	0,111	23,4	_		
•	20	20,984	0,076		0,080	0,157	22,6	_		
•	31	20,899	0,039	_		0,138	23,0	· 		
August	10	20,910	0,028	Spur	0,005	0,165	25,1	_		
,	20	20,888	0,030		0,007	0,112	25,1	_		
•	31	20,895	0,039	-	0,009	0,131	25,0			
Mittel	I	20,717	0,033	. 0	0,008	0,102	14,2	173,18		
Mittel	II	20,920	0,039	Spur	0,009	0,160	23,4	0		

Das erste Mittel gilt für die Monate Februar, März, April und Mai, mit Regen, das zweite für Juni, Juli und August, ohne Regen. Demnach ist die Lust nach dem Regen reiner als vorher. Wic weit diese bedeutenden Schwanstungen von 0,5 bis 7,6 im Kohlensäuregehalt von der anscheinend mangelhaften Methode herrühren, läßt sich nicht entscheiden. Smith 1) fand in der Umgebung von Manchester im Mittel 3,69, in der Stadt selbst bis 8,37 Volum.

Fodor (a. a. D. S. 24) schließt aus seinen Versuchen, daß der Kohlenssäuregehalt im Winter am geringsten, im Herbst am höchsten ist, die äußersten Grenzen zwischen 2 bis 6 schwanken, daß die Kohlensäure des Abends, namentslich im Herbst zunimmt und wenig durch die Größe der Städte beeinslußt wird, sondern wesentlich durch die Grundluft. Die Zunahme und Schwankungen der

¹⁾ Smith, Air and Rain (London 1872), 49.

Kohlensäure in der freien Atmosphäre zeigt im größten Theile des Jahres an, daß die Atmosphäre mehr oder weniger Grundluft aufgenommen hat, und das durch verunreinigt wurde. Diese unreine Grundluft 1) steigt namentlich im Herbst, ferner des Abends aus dem Boden in die Atmosphäre auf. Demnach würde der Kohlensäuregehalt der atmosphärischen Luft einen Maßstab für die Verunreinigung mit den Zersezungsproducten des unreinen Bodens abgeben.

Der Kohlensäuregehalt der Luft in geschlossenen Räumen ist natürlich ungenein wechselnd. Nicht allein, daß auch in unsere Wohnzimmer die Grundlust eindringt²), es wird hier auch Kohlensäure erzeugt durch die Beleuchtung, namentslich aber durch die Athmung³). Die stündliche Ausscheidung an Kohlensäure betrug:

	Alter	Rörpergewicht	Ausgeschiedene Rohlensäure in Gramm			
	Jahr	Kilogramm	d. Saut u. Lunge	d. d. Haut		
Anabe	$9^{3}/_{4}$	20	20,34	0,48		
Mädchen	10	23	19,16	0,12		
Züngling	16	57	34,28	0,18		
Jungfrau	17	56	25,34			
Mann	28	82	36,62	0,37		
Frau	35	66	33,53	0,27		

Die Kohlensäureausscheidung wird gesteigert durch Bewegung, Nahrungsaufnahme u. dgl. Die ausgeathmete Luft bestand nach Brunner und Valentin im Durchschnitt von 34 Analysen aus:

Rohlenfäure	•	•	•	•	•	•	•	•	4,4
Sauerstoff.	•	•	•	•	•	•	•	•	16,0
Stickstoff.	•	•	•	•	•	•	•	•	79,6

Für praktische Zwecke völlig hinreichend genau läßt sich die ausgeathmete Luft sehr bequem mit dem später noch näher beschriebenen Apparate des Verfassers untersuchen. Handelt es sich um eine Durchschnittsprobe, so athmet man zunächst in ein Gasometer oder Gummibeutel und entnimmt aus diesem die Probe. Für Augenblicksproben nimmt man das kleine Gummigebläse C (Fig. 178) ab, nimmt das Schlauchende a in den Mund, stellt den Dreiweghahn c so, daß er die Bürette A mit dem Schlauch verbindet, öffnet den Duetschhahn auf dem Schlauche s so, daß sich die Bürette mit der ausgeathmeten Luft füllt, die überschüssige Luft aber durch das Sperrwasser entweichen kann. Man stellt nun das Wasser in der Bürette auf 0 ein, schließt den Dreiweghahn und führt die Analyse in gewöhnlicher Weise

¹⁾ Zeitschr. f. Biolog. 7, 400; 9, 252; 13, 383; 15, 98. Landwirthsch. Versuchsftation 25, 375; Viertelj. f. öffentl. Gesundh. 1872, 290; 1875, 208; 1876, 393, 691; 1878, 343. Fleck: Jahresbericht d. chem. Centralst. 1874. — 2) Vergl. F. Fischer: Die menschlichen Abfallstoffe, ihre Beseitigung und praktische Verwerthung (Braunschweig 1882), S. 22. — 3) Gorup=Besanez, Physiologische Chemie, 3. Ausl., S. 788.

Derfelbe Apparat wird bereits benutt zur Untersuchung ber Luft in Berg-

desonders oft ist die Lust in den Schulzunmern untersucht worden. Sochulze?) in Rordhausen 14,4 bis 35,6 Bol., Schottky?) in den Schulen restau meist 20 bis 30 Thle. Kohlensaure; wurden aber der Ofenheizung und Fruster geschlossen gehalten, so stieg der Kohlensauregehalt dis 51,5 Thle. (ause!) fand in der Realschule zu Annaberg 7,2 bis 33,2 Bol., in der Bürgerschule 28,2 bis 86 Bol., in der Lürgerschule zu Buchholz 23 bis

Tig. 175.



M., im Seminar Annalerg 20,3 bis 59,6 Vol., besgl. Zschepan 12,2 bis Bol. Cohlensaure. Der Verf. fund in der hogeren Blugerschule in Hannover bis 57,7 Vol., in einem Hörsale bes alten Polytechnikums 49,5 Vol. h fand in Schulzimmern sogar bis 117 Vol. Kohlensaure (also 1,17 Proc.), in Wesingniszellen nur 8 bis 27 Vol.

Abent er, Untersuchung der Fronstriegose, S. 370. — 9 Arch. Pharm. 209, 9 Zenschr. f. Brotog. 1879, 549. — 4) 31. Bericht der Mealphale zu Annas 71 — H Viertels, f. örsentl. Gestindh. 1878, 265, 728.

R. Richols hat nach einem gef. eingesendeten Bericht vom 23. Mary Iss in verschiedenen Schulen Bostons 9,4 bis 23,9 Thie. Kohlensanre (auf 1016) gefunden. In den Schulen von Michigan wurden 7,3 bis 37,5 und in Ran Port 9,7 bis 35,7 Thie. Kohlensanre nachgewiesen, von Lupton 1) in der Lus de offentlichen Schulen von Nashville, Tennessee 9,1 bis 32,4 Thie. Kohlensanre, sott in dieser Beziehung die deutschen Schulen nicht bester sind als die american soci

An sich ist zu diese Kohlenfauremenge unschadlich, sie dient aber als Musselab far die aus dem Boden oder durch Lunge, Haut u. s. w. gleichzeutg und Atmosphare dringenden organischen und organisiten Zersegungsproducte. De Pettenkofer soll gute Zimmerlust dem entsprechend nicht nicht als 10 Ste köhlensaue (auf 10000) enthalten; bei 50 bis 70 Thin. wird sie bereut u

brildend und efelerregend.

Roblenornd. Die Bergiftung burch Roblenbunft, welche ichon im A. thum befannt war, fowie bie in neuerer Beit hingngetretene Bergiftung but Leuchtgas gewinnen ihr wissenschaftliches Interesse eift mit ber naberen Remin bes i. 3. 1799 von Brieftlen entbedten Kohlenornbgafes, beffen Chabla filr warmblittige Thiere burch die Experimente von Tourdes, Tardien u außer Zweifel gestellt wurde. Die erften Berfuche liber den Rohlenornegeha Bimmerluft, welche buid eiferne Stubenofen oder mittele fogenannter Lufthem erwärnt ift, fcheinen von Pettentofer 2) ausg.fahrt zu fein. Er bestimme nachst Kohlensaure und Wafferdampf ber Luft, indem er fie burch ein Char einmrohr und einen Maliapparat fangte; bann lettete er die Luft liber gluben Rapferornd und ließ die durch Berbrennung des Rohlenoundes gebildete Rebit faure burch Ratilange absorbiren. Auf die von ihm gefundenen fehr germe Mengen von Kohlenoryd legte er aber fein Bewicht. Erft als Carret ") mit Behanptung auftrat, er habe eine neue endemisch und epidemisch auftretende Rin heit beobachtet, beren Urfache man in der Roblenorydentwicklung eiferner Defrei fuchen habe, wurde die allgemeine Aufmertfamteit auf den Kohlenorndgehalt Bimmerluft gelenft. Bwar gab Dichand 1) in Hebereinstimmung finmtet Alerate von Chambern und Umgegend (Savoie) die Erklarung ab, die von Cart brobachtete Krautheit sei lediglich eine Typhusepidemie gewesen; die francisc Afabemie fette aber eine Commiffion nieber gur Lofung der Frage, ob ein Defen burch Abgabe von Rohlenoryb an die Zimmerluft gefundheiteschadlich fer Der von Morin) Ramens ber Commission erstattete Bericht bejaht biele gin in jo fern, als nach ben ausgestihrten Berfuchen eiferne Defen, falls fie ret glubend werden, allerdings Kohlenoryd an die Zimmerluft abgeben und badu Schadlich wirten follen.

Hondelte Blut, im Sonnenspectrum untersucht, bei paffender Berdannung f genan dieselben Absorptionsstreifen zeigt als sauerstoffhaltiges Blut, d. h. die

¹⁾ Chem News 40, 180. — 2) Dingl. 1851, 119, 40. — 3) Compt res (1865), 60, 793; 61, 417. — 4) Compt. rend. 60, 966, 56, 271. — 6) Dingl. IS 193, 201. — 6) Zeitschr. f. anal. Chem. 1864, 439; Gorup Besanez Booch. Analysis (1871), 107, *345.

Oxyhämoglobins; nur ist der bei 52 anfangende Absorptionsstreisen etwas nach Ehin verschoben. Behandelt man solches Blut aber mit reducirenden Stoffen, z. B. weinsaures Zinnoxydul, Schwefelammonium, weinsaures Eisenoxydulammoniak, so verschwinden diese Absorptionsstreisen nicht; ebenso wenig zeigt sich der Absorptionsstreisen nicht; ebenso wenig zeigt sich der Absorptionsstreisen (53 bis 55) des reducirten Hämoglobins, während die Streisen des wormalen Blutes bei dieser Behandlung verschwinden und dem letztgenannten Streisen des reducirten Hämoglobins Platz machen. Versetzt man ferner Kohlenstyd haltiges Blut, welches sich schon durch seine violettrothe Farbe auszeichnet, mit mäßig concentrirter Natronlauge im Ueberschuß, so ninimt dasselbe eine hell simberrothe Färbung an, während gewöhnliches Blut bei gleicher Behandlung solleich eine schwarzbraune, schmierige Masse giebt.

Dieses Berhalten des Blutes ist nun mehrfach zur Nachweisung des Kohlenmbes verwendet. So hat die französische Commission 1) den Kohlenorydgehalt bes Blutes von Kaninchen bestimmt, welche der zu untersuchenden Luft ausgesetzt waren; wie sie dies ausgeführt hat, ist leider nirgend angegeben. H. W. Bogel 2) hat diese Blutprobe wesentlich verbessert. Er schüttelt in einer Flasche etwa 100 com der zu untersuchenden Luft mit 2 com stark verdünntem Blut und bringt bieses bann vor den Spalt eines Spectralapparates. Enthielt die Luft auch nur 25 Thle. Kohlenoryd (auf 10000 Thle. Luft) oder 0,25 Proc., so erhält man die Rohlenorydstreifen. Enthält das zu prüfende Gas keinen Sauerstoff, so lassen sich auf diese Weise noch 10 Thle. Kohlenoryd auffinden. Hempel 3) saugt etwa 10 Liter der zu untersuchenden Luft durch wenige Cubikcentimeter stark verdünntes Blut hindurch und untersucht letteres dann spectralanalytisch, oder er sett eine Rans der zu untersuchenden Luft aus und untersucht deren Blut. Auf ersterem Bege lassen sich noch 5, auf letzterem noch 3 Zehntausendstel Kohlenoryd nach= Wolff 4) saugt 10 Liter der zu untersuchenden Luft durch einen kleinen mit Glaspulver und verdünntem Blut gefüllten Absorptionsapparat und prüft Weyl und Anrep 5) empfehlen das Blut in ganz gefüllter dann spectrostopisch. Flasche bis zur Untersuchung abzuschließen und im Dunkeln bei niederer Tempe= rutur aufzubewahren. Tritt dann auf Zusatz von Schwefelammonium oder der wn Stokes angegebenen Lösung von weinsaurem Eisenoxydulammoniak keine Reduction zu Hämoglobin auf, so liegt Kohlenorydhämoglobin vor. Busat weniger Tropfen einer 0,025 procentigen Chamaleonlösung im passend verdunten Blute innerhalb 20 Minuten kein Methämoglobin auf, bleibt bas Blut roth und klar, so ist Kohlenorydhämoglobin vorhanden. Die gleiche Menge Chamaleon muß in einer gleich concentrirten, mit Luft geschüttelten Blutlösung von Mensch, Rind oder Kaninchen eine gelbe Färbung hervorbringen, Methämoglobin geben und eine Trübung verursachen. Statt der Chamaleonlösung kann mit gleich sicherem Erfolge eine einprocentige Lösung von Brenzcatechin ober Hondrochinon benutt werden. Bei Anwendung dieser Phenole muß die Blutlösung 15 Minuten bei 400 digerirt werden.

¹⁾ Dingl. 1869; 193, 203. — 2) Bericht deutsch. chem. Ges. 1878, 235. — 3) Das. 1869, 399. — 4) Dingl. 1880, 237, *456; Wagner's Jahresb. 1880, *351. — 5) Bericht deutsch. chem. Ges. 1880, 1294.

[&]amp;ifder, Brennstoffe.

S. v. Fobor 1) konnte durch spectralanalytische Untersuchung des Blute von Thieren, welche die verunreinigte Luft eingeathmet hatten, keine geringen Mengen als 10 Thle. Kohlenoryd nachweisen. Empfindlicher als bas Spectu stop ist die Ratronprobe von Hoppe-Senler (f. o.) und die Farbenprufung be mit Schwefelammonium geschüttelten Blutes mit freiem Auge, ba fich bann ben Behandeln des Blutes mit 10 Liter Luft noch 5 Thle. Kohlenoryd nachweise ließen. Schüttelt man aber 10 com Blut 5 bis 7mal nach einander mit je 6 Ei Luft, welche nur 0,5 Thle. Kohlenoryd enthält, erwärmt bas Blut auf 90 bis 9 unter Hindurchleiten von atmosphärischer Luft, welche dann durch einen Am apparat mit einer neutralen Lösung von 1 Thl. Chlorpallabium in 500 Th Wasser geht, so wird Palladium ausgeschieden. Auf diese Weise ließ sich m Rohlenoryd in dem verdünnten Blute von Kaninchen nachweisen, welche einige 3 eine Luft eingeathmet hatten mit nur 0,4 Kohlenoryd in 10000, so daß also Rohlenornd selbst noch bei dieser Berdunnung von dem Blute lebender Thiere a genommen wird.

Böttger?) hatte beobachtet, daß ein mit Palladiumchlorürlösung getränkt Papierstreisen durch Kohlenoryd schwarz wird. Gottschalt 3) saugt nun die an Rohlenoryd zu prüsende Lust durch eine Lösung von Natriumpalladiumchlorür. Sin auch nur 2,2 Thle. Kohlenoryd zugegen, so tritt eine Ausscheidung von sammsschwarzem, metallischem Palladium ein. Für den qualitativen Nachweis un Kohlenoryd ist dieses Versahren als sehr einsach zu empfehlen, da man beim Dunsaugen von 5 Liter einer Lust mit 2,5 Thln. Kohlenoryd auf 10000 durch 1 le 2 com Palladiumchlorürlösung bereits einen dunklen Streisen an den Glassen dungen über der Flüssigkeit erhält. Gottschalk meint, diese Reaction gehe misolgender Formel vor sich:

CO + PdNa₂Cl₄ = 2 NaCl + Pd + COCl₂ und COCl₂ + H₂O = CO₂ + 2HO so daß man das Kohlenoryd durch Bestimmen der gebildeten Kohlensäure mitte Barytwasser auch quantitativ feststellen könne. Der Verf. konnte jedoch hiere keine brauchbaren Resultate erhalten ⁴).

Rach Fodor wird zur qualitativen Nachweisung des Kohlenorydes sin Filtrirpapier in eine neutrale Lösung von 0,2 g Palladiumchlorür in 100 or Wasser getaucht, getrocknet und dann in Streisen geschnitten. Nun füllt meine 10 Liter fassende Flasche mit der zu untersuchenden Luft, bringt einige Enternimeter reines Wasser und an einem Platindraht das Reagenzpapier hinein verkorkt die Flasche. Bei 5 Theilen Kohlenoryd zeigt sich auf dem Papier sand, einigen Minuten ein schwarzes glänzendes Häutchen, bei 1 Theil nach 2 klacknet, dei 0,5 Theilen nach 12 die 24 Stunden. Man kann auch wiederholt mit der zu untersuchenden Luft schütteln und, wie vorhin besproch das ausgenommene Kohlenoryd in Palladiumlösung leiten. Zur quantitativen himmung wird eine größere Menge Luft durch mehrere mit neutraler Palladium chlorürlösung gefüllte Augelapparate gesangt. Der nach der Zersetungsgleichen

¹⁾ Viertelj. f. öff. Gej. 1880, 377; Wagner's Jahresb. 1880, *353. — 2) Journ. pr. Chem. 76, 233; Dingl. 1859, 152, 76. — 3) Gottschaft Die Rachweisbarke des Kohlenorydes (Leipzig 1877), S. 2. — 4) Dingl. 1880, 235, 441.

PdCl₂ + CO + H₂O = Pd + 2HCl + CO₂ gebildete Riederschlag wird auf einem Filter gesammelt, bann sammt dem in den Gläsern gebliebenen in Königs= wasser gelöst, getrocknet und in schwacher Salzsäure gelöst. 53,24 Pallabium entsprechen dann 14 Kohlenoryd. Man löst nun 1,486 g reines Jodkalium zu 1 Liter, erwärmt die verdünnte saure Palladiumlösung im Wasserbade und läßt solgnge Jodkalium zufließen, als sich noch schwarzes Palladiumjodid abscheidet. Im diese Grenze zu finden, filtrirt man einige Cubikcentimeter ab und fügt 1 Tropfen Jodkaliumlösung hinzu, welche keine braune Trübung mehr hervor= bingen darf. 1 ccm Jodkaliumlösung entspricht dann 0,1 ccm Kohlenoryd. Nach wiesem Verfahren hat Fodor in 3 Leichen, welche bereits liber zwei Monate beerdigt, dun aber wieder ausgehoben waren, Kohlenoryd nachgewiesen, und zwar ent= wielten 100 ccm Blut einer jungen Frau 3,51, ihres Mannes 4,04 und seiner Rutter 4,23 ccm Kohlenoryb; lettere scheint also der giftigen Wirkung am längsten widerstanden zu haben. Als dieses Blut an der Luft eingetrocknet war, winte in der mäfferigen Lösung mittels des Spectrostops kein Kohlenoryd mehr nachgewiesen werden; mittels Palladium wurden aber für 100 ccm Blut noch 0,59 ccm Rohlenoryd gefunden.

Da auch Aethylen, Methylen, Wasserstoff, Schwefelwasserstoff, Schwefelams monium und ähnliche Gase, welche in der Luft vorkommen können, zersetzend auf die Palladiumlösung einwirken, so ersordert diese Bestimmung große Vorsicht. Gruber 1) macht dagegen folgenden Vorschlag. Man schüttelt 20 Liter Luft mit 10 ccm Blut und prüft das Blut nach Fodor auf Kohlenoryd. Das Spülswasser davon wird im Spectralapparate untersucht. Erhält man die Reaction tach Fodor, aber die im Spectralapparate nicht, so weiß man, daß der Gehalt weniger als 0,1 Proc. und mehr als 0,005 Proc. beträgt. Ferner nimmt man 100 com Luft und prüft nach Vogel. Sab die Untersuchung der großen Lusteprobe die Absorptionsstreisen, die zweite aber nicht, dann liegt der Kohlenorydzgehalt zwischen 0,1 und 0,25 Proc.

Deville und Troost 2) bestimmen ähnlich wie Pettenkofer das Kohlensoryd und die Wassertosspreindungen durch Verbrennen mittels Aupseroryd und folgender Absorption des gebildeten Wassers mittels Schweselsäure, der Kohlenssäure mit Kali. Dasselbe Versahren wurde auch theilweise von der französischen Commission angewendet. Auch Vollert3) verbrennt mit glühendem Kupseroryd, berechnet aber die gebildete Kohlensäure einsach auf Kohlenwassersdesse Werismann4) hat aber ebenso wie Troost in der Zimmerluft Kohlenwassersdesse nachgewiesen, so daß hieraus jedensalls Kücksicht zu nehmen ist. Vers. 5) ließ die betressende Luft zunächst durch Kaliauge gehen, dann durch zwei Köhren mit Glasperlen und concentrirter Schweselsäure, um die Feuchtigseit völlig zurückzuhalten; ein einsgeschobener Asbestpfrops hielt auch die letzten mitgesührten Staubtheile zurück. Nun folgte ein Rohr mit gut ausgeglühtem Kupseroryd, welches in einem einssachen Verdrennungsosen erhipt wurde. Das gebildete Wasser wurde in einem U-Rohr mit concentrirter Schweselsäure, die Kohlensäure mittels Barytwasser

¹⁾ Dingl. 1881, 241, 220. — 2) Dingl. 1868, 188, 137. — 3) Vollert, Ueber Luftwechsel, 1878, 22. — 4) Zeitschr. f. Biolog. (1876) 12, 328. — 5) Dingl. 1880, 235, 440.

bestimmt, indem das gefällte tohlensaure Barpum in Salzsäure gelöst und dem als Sulfat gewogen wurde. Da nun die ersten Schwefelsäure Rohre die ein vorhandenen schweren Rohlenwasserstosse und den Staub zurückhalten, so in man das im Verbrennungsrohre gebildete Basser wohl auf Grubengas (CH,) is rechnen, den Rest der gebildeten Rohlensäure aber auf Rohlenoryd. War swischnen, den Rest der gebildeten Rohlensäure aber auf Rohlenoryd. War swisch habe allerdings bei der Untersuchung einer mangelhaften Luftheizung wir 3,2 Thin. Rohlenoryd nur zweiselhaste Spuren von Basserstossverbindungen sunden. Das Versahren ist zwar ans den angegebenen Gründen auch nicht przuverlässig, in Verbindung mit der Fodor schen Blutprobe aber immerhin dun dar. Viel weniger genau ist die von Kanser angewendete Bestimmung is Kohlenoryds durch Orydation mittels Chromsäure.

Bezüglich der Mengenverhältniffe, in denen das Rohlenoryd gefundei schädlich wirft, gehen die Ansichten noch aus einander. Bahrend man frihm erst einen Kohlenorndgehalt der atmosphärischen Enft von 1 bis 5 Proc. fit fährlich hielt, töbtet nach Letheby 2) eine Enft mit 0,5 Proc. (also 50 Tf kleine Bögel bereits nach 3 Minuten. Rach ben Bersuchen von Biefel Poled 3) enthielten die tödtlich wirkenden Gasgemische 0,19 Proc. und mehr Rolls oryd. 4 Theile Kohlenoryd (auf 10 000 Luft) genügten aber schon, Kaning matt zu machen; Bogel meint bagegen, baß, wenn eine wenig Rohlenort ! haltende Zimmerluft nicht niehr im Stande sei, auf das ftark verdunnte welches bei seiner Kohlenorydprobe (S. 209) zur Anwendung, kommt, einzwick diese Luft auch das viel concentrirtere Blut der menschlichen Lungen nicht giften könne. Die große Menge Sauerftoff bilbe bier bas naturliche Gegengeni und hält er baher die Gegenwart kleinerer Mengen von Kohlenoryd in ber als 25 Theile entschieden für nicht schädlich. Dieser Ansicht schließt sich 284 hugel 4) an. Allerdings hat Liman 5) gezeigt, daß Kohlenoryd haltiges 4 durch längeres Schütteln mit Sauerstoff das Kohlenoryd wieder verliert und die Absorptionsstreifen des normalen Blutes zeigt. R. Grehant 6) hat gefunden, daß selbst sehr geringe Kohlenorydniengen einen Theil der rothen Bi körperchen unfähig machen, Sauerstoff aus der Atmosphäre aufzunehmen. diesem Zwecke wurde die Sauerstoff = Aufnahmefähigkeit einer Blutprobe hundes bestimmt, der hund dann 30 Minuten einem Gemisch von atmosphärff Luft mit Kohlenoryd ausgesetzt und nun dessen Blut abermals untersucht. 10 Thln. Kohlenoryd (0,1 Proc.) nahmen 100 ccm Blut 25,5 ccm, nah Einwirkung des Kohlenorydgemisches auf das Thier aber nur 15,4 com Sauer also 10,1 ccm weniger auf, und bei 2,5 Thln. (1: 4000) Rohlenoryd 21,1 19,9 ccm, demnach noch ein Unterschied von 1,2 ccm Sauerstoff, so das selbst bei dieser starken Berdunnung, welche mittelst des Spectralapparates nicht mit nachgewiesen werden kann, noch eine entschieden nachtheilige Einwirkung stattsink

6) Compt. rend. 87, 193; Ann. d'hyg. publ. 1879, 114.

¹⁾ Husemann: Toxikologie, 1862, S. 645. Hirt: Gasinhalationskrankheiten, 1874, S. 16. — 2) Lancet (1862), 1, 9. — 3) Dingl. 1878, 230, 92; 1880, 240, 201. – 4) Zeitschr. f. Biolog. (1878), 14, 506. — 5) Centralbl. f. medicin. Wiss. 1876, 363. –

Fobor hat durch eine größere Anzahl von Bersuchen mit Kaninchen gechen, daß bei einem Gehalt von 40 Thln. Kohlenornd (auf 10 000) Thiere 4 Stunden betäubt werden, bei 31 Thln. dies nach 24 Stunden geschieht baß selbst 13 Thle. noch schwere Erscheinungen hervorrufen, wenn die so verreinigte Luft mehrere Tage auf den Organismus einwirkt. Nun ist aber der tensch noch empfindlicher gegen Kohlenoryd als die Thiere, wie bereits Fried= rg in seiner Abhandlung "Bergiftung durch Kohlendunst" (Berlin 1866) nachwiesen hat und wie baraus folgt, daß sich Thiere leicht von der Betäubung Selen, Menschen aber, sobald sie die Besinnung verloren haben, selten dem **ben erhalten werden können.** Die Schädlichkeit des Kohlenorydes wird aber weifelhaft nicht erst dann beginnen, wenn es bereits Besinnungslosigkeit, Er= Rungsanfälle oder gar den Tod hervorruft. Weitere Bersuche mit Kaninchen ten nun, daß selbst bei 5 Thln. Kohlenornd das Athmen erschwert wurde; ■ Thiere taumelten und nahmen kein Futter zu sich und waren selbst bei 2,3 Beilen noch schläfrig, so daß also selbst noch bei dieser Verdünnung das Kohlenbie Gesundheit schädigt. Da es nun mindestens sehr wahrscheinlich ist, daß Blutkörperchen, deffen Hämoglobin sich mit Kohlenornd verbunden, seine mensthätigkeit für immer eingebüßt hat, so ist das Kohlenoryd für die Gesund= nicht mehr gleichgültig, sobald es die Luft in einer solchen Menge enthält, is es, aus ihr durch das Blut des lebenden Thieres aufgenommen wird. Dieses icht aber, wie bereits erwähnt, selbst noch bei 0,4 Thln. auf 10 000, so daß

bft diese geringe Menge nicht gleichgültig für das Wohlbefinden sein wird. M. Gruber 1) sindet dagegen neuerdings, daß Kaninchen zwar schon bei tem Gehalte der Athemluft von 6 bis 7 Thln. (0,06 bis 0,07 Proc.) ihr Verten änderten, daß aber trot fortdauernder Zufuhr neuer Dosen des Giftes bei ichbleibender Concentration eine Steigerung der Giftwirkung doch nur in sehr Granktem Mage stattfindet. In kurzer Zeit, langstens in einer Stunde, sind Symptome zu einer gewissen Höhe entwickelt, um bann auf dieser tages ober Benlang annähernd gleich zu bleiben, so daß innerhalb gewisser Grenzen jeder ncentration ein bestimmter Grad ber Bergiftung entspricht. Daß die Höhe Bergiftung von der Concentration und nicht von der Dauer der Einwirkung Gases abhängt, folgert er aus Versuchen, bei denen, nach Ausbildung der mptome, von einem höheren Kohlenorndgehalte auf einen niedrigeren herabge= gen wurde. Trot continuirlicher Zufuhr des Giftes nahmen die Vergiftungs= heinungen doch bedeutend ab und die Thiere erholten sich bis zu einem ge= Ten Grade oder auch völlig, wenn der Kohlenorndgehalt niedrig genug war. ruber athmete ferner an zwei auf einander folgenden Tagen je 3 Stunden g einmal Luft mit 0,021 Proc., das andere Mal Luft mit 0,024 Proc. Rohlen= Obwohl in den Luftproben das Gas deutlich nachweisbar war, also 36 ein. Enfalls auch in seinem Blute nach Fodor's Methode nachweisbar gewesen ire, verspürte er doch nicht die geringste schädliche Wirkung. War auch die

quer der Versuche kurz, so hält sie Gruber doch für die Unschädlichkeit des so

rdunnten Gases beweisend. Nach Maßgabe der Thierversuche hätten sich in

¹⁾ Dingl. 1881, 241, 220.

bieser Zeit bereits Symptome einstellen muffen; ja, wenn im Körper wirklich in beträchtliche Anhäufung bes Rohlenorybes ftattfände, bann hätte man eine my Bergiftung erwarten muffen, wenn man bebenkt, daß bie Blutmaffe eines & wachsenen etwa 1 Liter Sauerstoff bez. Kohlenopyd zu binden vermag und in Versuchungestunden mehr als 300 ccm Kohlenophb in die Lungen gelangten. U Grenze ber Schäblichkeit bes Kohlenorphgases liegt also wahrscheinlich bei in Berbunnung von 0,05, sicher aber von 0,02 Proc., wie Gruber annimmt. erklärt dieses Resultat damit, daß das Rohlenorydhämoglobin sich bei Kömente peratur in beträchtlichen Massen diffociirt. Es ware ohne Annahme der Abstrij keit der Bildung besselben vom Partialdrucke des Rohlenorydes auch unverständ warum die Bogel'sche Probe selbst bei Anwendung größerer Luftmengen Stiche läßt. Das Blut nimmt nur einen kleinen Theil bes vorhandenen A orybes auf. Werben 3. B. in eine 20-Liter-Flasche 2 com Rohlenoryb gem 10 ccm Blut zugefügt, geschüttelt, nach einiger Zeit bas Blut entleert, bie Re mit Wasser ausgespült und wurde bieses Berfahren mit neuen Blutproben 8 n 4 mal wiederholt, so ist das Refultat stets das gleiche, ob jede Blutprobe 20 Mini ober 3 Stunden mit der Luft in Berlihrung blieb. Alle Blutproben geben Fodor's Apparate bie Rohlenorybreaction und, wenigstens bie 3 ober 4 aft annähernd in gleicher Stärke. Auch die insbesondere von Pokrowelh un gebene, von Dybkoweky 1) bestätigte Oxybation findet zweifellos statt. Sie folgt langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur. Je mehr Dryhämogisch neben Rohlenorydhämoglobin in einer Blutprobe enthalten ift, um so rascher die Oxydation verlaufen. Bringt man von den wie oben bereiteten 4 ober Blutproben die vierte oder fünfte sogleich in Fodor's Apparat, während man übrigen wohlverkorkt bei gewöhnlicher Temperatur stehen läßt, so ist in lette schon nach 6 Stunden kein Kohlenoryd mehr nachweisbar, während die fest untersuchte starke Reduction bewirkte. Bei Körpertemperatur geht die Orn viel rascher vor sich. Im Organismus finden also jedenfalls beide Processe # das lleberwiegen der Dissociation ist aber aus dem oben angegebenen Gra wahrscheinlicher. -

Berücksichtigt man, daß die Empfindlichkeit verschiedener Personen geze Kohlenoryd sehr ungleich ist, so daß zuweilen von zwei Leuten, welche derselle Kohlenoryd haltigen Atmosphäre ausgesetzt waren, nur der Eine starb, währe der Andere mit leichten Kopfschmerzen davon kam 2) — eine Erscheinung, die nei Hirt vielleicht in einer eigenthümlichen Beschaffenheit des Blutes begründet ist so wird man die Schäblichkeitsgrenze auf 2 bis 3 Theile setzen dürfen, wenn aus zugegeben werden soll, daß viele Leute, namentlich Raucher, erheblich größen Kohlenorydmengen ohne nachweislichen Schaden ertragen. Da ferner die Bilden von Kohlenoryd in der Zimmerluft vermeidbar ist, so darf man von einer der Heizapparat entströmenden Luft wohl billig verlangen, daß 5 Liter derselben der eine Lösung von Palladiumchloritr gefaugt, keine Fällung mehr bewirkt, entsprecken einem Kohlenorydgehalt von etwa 2,5 Thln. auf 10000 Thle. Luft.

¹⁾ Hoppe = Seyler: Medicinischemische Untersuchungen 1866, 116. — 9 34 Dingl. 1881, 242, 71.

Ursache der Kohlenorydbildung durch eiserne Zimmeröfen oder sogenannte ngsanlagen wurde früher wohl die Berbrennung des im Gußeisen ent-Kohlenstoffes angeführt — eine Angabe, welche bereits von Regnault vreul 1) widerlegt wurde. Nach ihrer Ansicht kann Kohlenoryd nur rkohlung des auf die eisernen Beizflächen abgesetzten organischen Staubes immerluft gelangen. - Die hierdurch gebildeten Kohlenorydmengen können nur bei großer Fahrlässigkeit wahrnehmbar werden. Die hierbei gleich= ftretenden emphreumatischen Stoffe machen sich z. B. bemerkbar, wenn nach längerer Zeit zum ersten Male wieder geheizt wird, ohne vorher it zu sein. Deville und Troost 2) erklären das Vorkommen von Kohlen-Wasserstoff in der Heizluft durch die Diffusion dieser Gase durch glühende ide, welche auch von Graham 3) und neuerdings von Wolfhügel4) esen wurde. Auch die französische Commission bestätigt diese Angabe; aber aus, daß dieser Fehler durch Auskleiden der eisernen Defen mit n Steinen vermieden wurde. Zweifelhaft ift bagegen die Angabe von et 5), daß Gußeisen auch bei gewöhnlicher Temperatur für Gase durch-Diese Luftverunreinigung mit Kohlenoxyd läßt sich somit vermeiden, in durch Aussetzen der Heizapparate mit feuerfesten Steinen das Glühend= er Eisenwände verhittet, sowie auch, wenn man durch passende Behand= Feuers die Bildung von Kohlenoryd im Ofen selbst möglichst verhindert. egenstehenden Angaben von Fodor hat Verf. bereits früher widerlegt 6). mmt die Verunreinigung der Luft mit Kohlenornd von einer Leuchtgasung her, so ist zu berlicksichtigen, daß, obgleich bei birecter Ausströmung htgases dessen charakteristischer Geruch schon erkennbar ist, wenn der phgehalt erst 0,003 Proc. beträgt, daß dieser Geruch dagegen verschwindet, 3 Gas durch eine Erdschicht nach bewohnten Räumen hin angesaugt wird, in München und Breslau 7) wiederholt Vergiftungen mit tödtlichem Aus-Biefel und Poleck 8) haben Leuchtgas vor und nach ranlaßt wurden. burchgange durch eine Erdschicht untersucht:

, , , , , ,	Leuchtgas	Durch die Erdschicht geströmtes Gas
Rohlenfäure	. 3,06	2,23
Schwere Rohlenwafferftoffe	. 4,66	0,69
Sumpfgas		17,76
Wasserstoff	. 49,44	47,13
Rohlenoryd	. 10,52	13,93
Sauerstoff	. 0,00	6,55
Stidftoff		11,71
	100,00	100,00.

an die Bestandtheile des durch die Erdschicht gedrungenen mit der Zustung des unveränderten Gases vergleicht, so fällt zunächst in die Augen,

ingl. 1865, 177, 408. — ²) Daj. 1864, 171, 201; 1868, 188, 136. — ³) Pogg. 68), 134, 326. — ⁴) Zeitschr. f. Biolog. 1878, 526. — ⁵) Dingl. 1865, ; 1869, 189, 125. — ⁶) Dingl. 1879, 233, 133; 1880, 235, 443; 237,) Dingl. 1881, 240, 203. — ⁸) Zeitschr. f. Biolog. 1880,279; Wagner's . 1880, 908.

baß etwa 75 Proc. der schweren Kohlenwasserstoffe und mit ihnen die im Gale befindlichen Tampfe der riechenden Theerbestandtheile condensirt worden sind; das Sumpfgas hat sich um etwa 50 Proc. vermindert, während der Wasserstess nahezu derselbe geblieben ist und das Kohlenopyd sich scheindar sogar um 25 Proc. vermichrt hat. Ebenso entspricht der von der atmosphärischen Luft herrührende Sanerstoff und Stickstoff nicht dem Verhältniß ihrer Mischung. Das Verhalten der Gase gegen porose Stoffe von so wechselnder Zusammensezung wie der Erdboden, ist noch viel zu wenig gefannt, um eine genügende Erklärung für die her vortiegenden Absorptions und Tissassonsverhältnisse sinden zu können. Bein weitere Analysen die geringe Absorptionssahigkeit sir Kohlenopyd bestätigen sollten, so wurde darin die größte Schahr derartiger Gasansströmungen um so mehr winden sein, als sie sich zunächst kann durch den Geruch verrathen. — Vor Anwendung der Ansell schen Apparate i) zur Erkennung von Gasansströmungen kann nur gewarnt werden ih, da er hierzu vollig untanglich ist.



Zum Nachweis der sonstigen Verunremigungen ber atmosphärischen Luft kann man oft vortheilhaft das auf reinen Flachen gesammelte Regenwasser? benutzen. Anderenfalls fangt man eine größere Luftmenge durch Wasser, was passend mittelst der kleinen in Fig. 179 im Schnitt gezeichneten Vorrichtung geschieht. Die durch einen, zwischen der Wasserstrahlpunnpe und Rohr e eingeschatteten Gasmesser gemessene Luft tritt durch das Rohr d in den holzen, zu etwa 2 z unt Wasser gesüllten Chlinder A und wird hier durch die mit breitem Rande e versehenen Siebnsatten a wiederholt sein vertheilt.

Schweselwasserstoff wird in dieser Losung durch ben Geruch, durch einige Tropsen Bleitosung ober auch in der Luft selbst durch Bleipapier erkannt. Zur quantitativen volumetrischen Bestimmung mittels einer Jodlosung (J2 + II2 S = 2 HJ + S) oder ge-

wichtkanaliztisch mit einer Losing von Arsenigsaure (als As2 S4) wird wohl kaum jemals eine gemilgende Menge dieses Gases vorhanden sein, olgseich es bei der Fäulniß von Abortstoffen 4), bei der Zersetzung von Sodarstöffanden i) u. dergl. oft massenhaft entwicklt wird.

Schwestigfäure erkennt man theils am Geruch, wo das Gas in der Nahe von Rostofen u. dergl. 6) rein ist, theils durch seine bleichende Wutung auf Prlanzenstarben. Quantitativ wird sie durch eine Jodissung bestimmt. (J2 + SO4 + H2O = H2SO4 + 2 HJ.) Auch die Schwestigsaure ophbirt sich rasch zu

¹⁾ Tingl 1867, 183, *159. — 2) Das. 1877, 223, 547 — 5) Ferd. Fischer, Chemische Technologie des Wassers; 75 bis 86. — 4) Ferd. Fischer: Die mensche Iichen Absallstoffe (Brounschweig 1882) S 44. — 6) Ferd. Fischer Berwerthung der stadtischen und Industrientsallitoffe (Leipzig 1875), 129, 134. — 6) D.ngl. 1880, 235, *219; 238, 337, 241, 124, Wagner's Jahresber. 1880, 247.

efelsäure, so daß sie nur selten als solche nachzuweisen ist. In der Luft und egenwasser Hannovers hat dem Verfasser dieses z. B. nicht gelingen wollen, obshier jährlich etwa 140 000 Tonnen Steinkohlen mit rund $1\frac{1}{2}$ Millionen Schwefel verbrannt werden und außerdem drei Ultramarinfabriken und Schwefelsäurefabriken bedeutende Mengen dieses Gases in die Luft schicken. gens wird ein erheblicher Theil desselben bereits im Ultramarinosen und n gewöhnlichen Feuerungsanlagen in Schwefelsäure übergeführt, wie Vernachgewiesen hat.

Schwefelsäure wird mittels Chlorbaryum als Baryumsutfat gefällt und

umt, Salzfäure, bez. Chloribe mit Silbernitrat.

Salpeterfäure kann mit Brucin erkannt, mit Indigo bestimmt werden. petrigsäure wird mit Jodkaliumskärkekleister erkannt, und mit der Salpeter= zusammen als Stickoryd bestimmt 3).

Ammoniak. Der Nachweis besselben gelingt leicht in Regenwasser und in genannten Waschwasser, welches dasselbe wohl überall, wo Steinkohlen gent werden, als Sulfat enthält. Zur quantitativen Bestimmung saugt Fodor⁴) 6 chm Luft zunächst durch einen Pfropfen Glaswolle, um den atmosphäsn Staub zurückzuhalten, dann durch zwei U-Röhren, in deren Schenkeln sich 30 cm hohe Schicht Glaswolle besindet, welche mit 4 ccm Schweselsäure chtet ist. Täglich wird etwa 1 chm Luft hindurchgesaugt. Nach 4 bis 6 n wird diese Lösung mit Wasser ausgespült, mit Kalkmilch bestillirt und im Mat das Ammoniak mit Neßler'schem Reagens colorimetrisch bestimmt. imtliche Reagentien müssen von Ammon frei sein, oder es muß ihr Ammonst bekannt sein.

Während Scheele schon das Vorkommen von Ammoniak in der Atmosphäre te, sind zuverlässige Bestimmungen erst in neuerer Zeit gemacht. Im Cubikr Luft fand Truchot 5) in Clermont Ferrand 0,93 bis 2,79 mg, Levy 6)
kontsouris 0 bis 0,087 mg, im Mittel 0,0278 mg, Macagno (S. 205)
bis 0,8 mg. Fodor fand in Pest im Durchschnitt

 Herbst
 1878
 ...
 0,0558 mg.

 Winter 1878/9
 ...
 0,0251
 ...

 Frühling 1879
 ...
 0,0303
 ...

 Sommer
 ...
 0,0488
 ...

 Herbst
 ...
 0,0344
 ...

Dieser Ammoniakgehalt ist wesentlich auf die überall stattfindenden Fäulniß= :sse zurückzuführen.

Organisches. Fra Remsen?) sangt die zu untersuchende Luft durch ein ran, welches mit Wasser benetzte Bimssteinstücken enthält, destillirt dann Natriumcarbonat und bestimmt das vorhandene Ammonik colorimetrisch mit ler'schem Reagens. Der Rückstand wird dann mit alkalischem Permanganat

¹⁾ Dingl. 1879, 221, 472. — 2) Dingl. 1879, 233, 139. — 3) F. Fischer: nische Technologie des Wassers. 126. — 4) Fodor: Luft, Wasser und Boden. 74.) Compt. rend. 77, 1159. — 6) Compt. rend. 84, 273; Fischer: Chemische nologie des Wassers. 81. — 7) National Board of health Bullet. II, Nr. 11. Biertelj. f. öffentl. Ges. 1881, 307.

gekocht und das durch Zersetzung der organischen Stoffe gebildete sog. Albumisnoidammoniak ebenso bestimmt. In gleicher Weise untersuchte Sloeten¹) die Luft in Krankenhäusern; er fand 1878 in 100 000 Cubiksuß bis 175 Gran Ammoniak und bis 400 Gran Albuminoidammoniak. Das Versahren ist keinesswegs genau. Einfacher und wohl ebenso brauchbar ist die Prüfung des Wassers nach dem Durchstreichen der Luft mit libermangansaurem Kalium²).

Zur Bestimmung des organischen Kohlenstoffes in der Luft saugen Dupre und Hake 3) dieselbe durch Barytwasser, um den Kohlensäuregehalt sestzustellen, sodann eine gleiche Luftmenge nach der Filtration durch Asbest über glühendes Kupferoryd und dann durch den Absorptionsapparat. Der Unterschied der beiden Kohlensäurebestimmungen wird auf organischen Kohlenstoff berechnet. 10 Liter Luft enthielten danach 0,1 bis 0,2 mg organischen Kohlenstoff. — Den doch wahrscheinlich vorhandenen Kohlensrydgehalt der Londoner Luft haben die Versasser nicht berücksichtigt.

A. Münt 4) hat mittels der Iodoformreaction in der Luft, im Boden und in allen Wassern Alkohol aufgefunden; er führt denselben auf die Fäulnißprocesse zurück.

Im Allgemeinen ist die Untersuchung der atmosphärischen Luft auf organische Stoffe noch mangelhaft.

Stanb. Zur Bestimmung des Staubes in der Atmosphäre saugte Pasteur⁵) die Luft durch Schießbaumwolle, welche er zur Isolirung des Staubes dann in Aetheralsohol löste. Fodor (a. a. D. S. 92) saugt die Luft durch ein Rohr mit Glaswolle; er fand im Cubikmeter Luft im Durchschnitt 0,4 mg Staub. Maddox 6), Miquel 7) u. A. leiten die angesaugte Luft gegen eine mit Glycerin überzogene Fläche. Smith 8) schüttelte Wasser mit der zu untersuchenden Luft, Andere ließen die Luft durch das Wasser hindurchstreichen.

Die Menge bes Staubes ist natürlich ungemein verschieden, je nach dem Ort der Beobachtung, dem Wetter und der Luftfeuchtigkeit. Die unorganisirten Theile desselben sind theils cosmischen Ursprungs, wie Tissandier nachwies, zum größten Theil werden sie aber gebildet vom Straßenstaub, dem Kohlenruß, dem Flugstaub der Fabriken, so daß in denselben alle möglichen Stoffe vorkommen können. Besonders wichtig sind aber die organisirten Bestandtheile. F. Cohn 10) und Mislet haben mittels einer Wasserstrahllustpumpe die auf Bakterien zu untersuchende atmosphärische Luft durch Lösungen von Malzertract oder Fleischertract geslaugt, die Flüssigkeiten drei Tage bei 30° stehen lassen und nun mikrostopisch untersucht. Sie fanden so in der Luft zahlreiche entwickelungssähige Bakterienkeime, bis jest aber nicht Bacterium Tormo, Spirillum und Spirochaete. Besonders reich war die Luft aus Cloaken an Bakterien. P. Miquel 11) hat gefunden, daß

¹⁾ Journ. Americ. Chem. Soc. 1, 263. — 2) Ferd. Fischer: Chemische Techsnologie des Wassers S. 124. — 3) Chem. News (1881) 43, 69. — 4) Compt. rend. 92, 499. — 5) Compt. rend. 50, 302; 85, 178. — 6) Compt. rend. 47, 979; Monthly microscop. journ. 3, 283. — 7) Compt. rend. 86, 1552. — 8) Smith: Air and Rain (London 1872), S. 487. — 9) Compt. rend. 80, 58; 82, 388. — 10) Biologie der Pssanzen 1879, Bd. 3, Heft 3, S. 119. — 11) Compt. rend. 86, 387, 1552; 91, 64.

bie Anzahl der Bakterien in der atmosphärischen Luft im Winter sehr klein ist, im Frühjahr rasch wächst, um bei Eintritt des ersten Frostes sehr rasch wieder abzunehmen. Ebenso verhalten sich die Sporen der Schimmelpilze. Im Sommer und Herbst ist jedoch die Anzahl der Bakterien in der Atmosphäre am größten bei trockner Luft, während bei feuchtem Wetter die Schimmelpilze überwiegen. Seltener sand er in der Luft Rhizopoden und Eier von Insusorien. Auch Hansen 1) u. A.2) fanden in der Atmosphäre zahllose Bakterien und Vilze. Besonders umfassende Versuche über diese niederen Organismen in der Atmosphäre hat aber Fodor 3) ausgeführt, auf welche hier verwiesen werden muß.

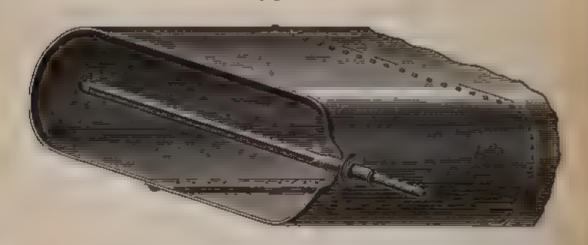
Untersuchung ber Fenergase.

Geschichtliches. Die ersten Analysen von Berbrennungsgasen scheint Beclét⁴), und zwar im Jahre 1827, ausgesührt zu haben. Er ließ eine mit Basser gefüllte Flasche in den Gasen, welche aus dem Schornsteine eines Dampstessels entwichen, auslausen, absorbirte die Kohlensäure dieser Gase mit Kali, den Sauerstoff durch Phosphor und fand so, daß dei gewöhnlichen Feuerungen nur die Hälfte der zugeführten Luft zur Verbrennung dient. Die ersten wissenschaftslich durchgeführten und damit auch die ersten zuverlässigen Analysen von Versbrennungsgasen liegen jedoch von R. Bunsen⁵) vor, während die Analysen von Ebelmen⁶) nur wenig Anspruch auf Genauigseit machen können. Daran schließen sich die Versuche von Combes (1847), E. de Marsilly⁷), Cailletet⁸), Scheurer=Restner⁹), El. Winkler u. A.; aber erst in den letzten Jahren hat sich die Erkenntniß allgemeiner Bahn gebrochen, daß die Untersuchung der Rauchsgase auch sit die Technik von hohem Werthe ist.

Brobenahme. Ebelmen 10) saugte die zu untersuchenden Gase mittels eines Gasometers, welches Quecksilber oder auch wohl Wasser mit einer ausschwimmenden Delschicht enthielt, an, nachdem dieselben ein Rohr mit Bimssteinstücken und Schwefelsäure zur Bestimmung des Wassergehaltes durchstrichen hatten. Scheurer=Restner⁹) sog das Gas in ähnlicher Weise durch ein Platinrohr mit einem Schlitz ab Fig. 180 (a. f. S.) durch Ausstießenlassen von Quecksilber, später nach dem Vorsichlage von Saint Claire=Deville 10) mittels einer eigenthümlichen Wasserluft=pumpe langsam an, um so eine Durchschnittsprobe der Gase, welche innerhalb mehrerer Stunden entweichen, zu bekommen. Da Wasser sür die Gase ein sehr verschiesdenes Lösungsvermögen besitzt, so kann das Ansaugen hiermit nur ungenaue Resultate geben. Weinhold 11) erinnert daran, daß selbst ein solches Schlitzrohr

¹⁾ Zeitschr. f. d. ges. Brauwes. 1880, S. 277, 471. — 2) F. Fischer: Verwerthung der städtischen Industrieabsallstoffe S. 14. — 3) Fodor: Lust, Boden u. Wasser S. 97 bis 132. — 4) Peclét: Traité de la chaleur 1, S. 299. — 5) Dingl. 1839, 71, 321. — 9 Dingl. 1842, 85, 35; 88, 288; 1851, 119, 350. — 7) Bull. de la Soc. industr. d'Amiens. 1862, 57. — 8) Bull. de la Soc. chim. (1866), 6, 104. — 9) Dingl. 1870, 196, 28. — 10) Bull. de la Soc. industr. Mulh. 1868; Civilingen. 1869, S. *158. — 11) Dingl. 1876, 219, 411.

nicht die Gewißheit einer vollständigen Durchschnittsprobe giebt. Er saugt die Gase mittels eines Messingrohres in eine Flasche von 8 dis 10 Liter Juhalt durch Aussließenlassen von Wasser langsam an, welches, wie bei Chelmen, mit einer Delschicht bedeckt ist, und untersucht die so erhaltene Durchschnittsprobe. Fig. 180.



Schenrer-Keftner untersuchte 14 in der angegebenen Weise gesammelte Turchschnittsproben der Verbrennungsgafe einer Dampflesselseuerung; in folgender Tabelle

H	Busammensegung ber Gafe								oer=	he fund. Kohle	: Det	ebene	Denn	ahme
Berjuchsnummer	CS.	Wrenndare Glofe				re	wid			e Temperatur Austrittsgase	ınmal auigegebene Kohlenmenge	gwijden uigeben	Gasentrahme	
der juch	Ueber (ch)fige	Etrdfloff	Rohlenjaure	Sauerftoff	Rohleroryd	Rohlenfloff	La fer fto ff	Rohlenftoff	Wafferfton	am Roftfla verbrannte		kohlen Kohlen	Paulen 31	ber
_ ·	ת		**	(i)	Roble	Roble	9thaff	Roble	Beff	Link 1	Soodfite M	Muf	## T	Touct
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	k	Grad	k	Min.	M.r.
12	6,66	80,38	14,87	1,41	0,84	1,15	1,35	18,8	9,5	40	119	7	5	
11	10,47	80,60	14,16	2,18	0,97	0,98	1,11	18,6	7,4	47	128	14	8	
9	13,32	80,66	14,63	2,80	0,86	0,49	0,56	11,9	4,2	47	126	7	4	3
13	17,61	81,52	13,34	3,77		0,46	0,91	6,8	7,8	40	135	7	5	-
14	20,94	80,23	13,43	4,42	0,42	0,32	1,41	6,3	9,6	40	-	14	_10	-
6	25,09	79,92	13,46	5,27		0,52	1,08	7,6	21,7	_	-			8
8	26,18	80,34	12,89	5,53	-	0,28	1,96	4,6	22,3	28	93	7	8	3
4	26,32	78,75	18,80	5,53		0,86	1,06	12,4	20,7			-		1
10	42,84	79,76	10,87	8,99	-	0,19	0,19	3,1	6,3	92,5	156	7	2	3
5	51,42	79,88	8,62	10,83		0,14	0,53	3,2	17,7	45	-	-	-	8
7	53,78	79,86	8,23	11,35		0,04	0,52	0,9	18,1	16,6	94	6	10	3

sind die erhaltenen Resultate zusammengestellt, nur die drei ersten, unvollständigen Analysen find fortgelassen. Die verbrannte Steinkohle von Ronchamp hatte folgende Zusammensetzung:

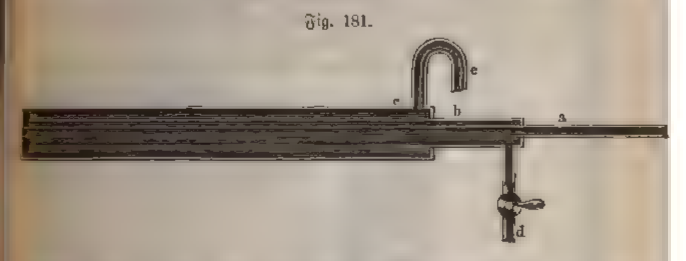
-00	40		4	
1181	rnh	ena	1111	20
106 34	-	CHU	20,114	N.S.

Rohlenstoff					·	1					70,0
28afterftoff	h	٠						٠	٠		4,0
Cauerftoff	,	٠		,	4	٠		٠			4,0
Stiditoff					4						1,0
Afche	٠		-		٠		٠	٠			21,0
											100,0

Diese Angaben zeigen hinlanglich, daß berartige Durchschnittsanalnsen ten richtiges Bild ber Beibreunungsvorgänze geben können, daß sie daher von mit geringem Werthe sind. In weitans den meisten Fällen empfiehlt es sich, eine Rehe rasch auf einander solgender Angenblicksanalnsen auszusühren.

Sching ') zog die Gase aus dem Raucheanal durch Ansstließenlassen von Duchilber und ließ dieselben direct in das Eudiometerrohr aussteigen. Die Voruchtung ift schwerfallig; noch weniger empfehlenswerth ist aber das Versahren von Raustilly (S. 219), die Gase in ansgepumpte Rupferenlinder auszusangen.

Zum Ansaugen der Gasproben gentigen wohl überall die kleinen Gummisgeblise (vergl. S. 207). Handelt es sich darum, Gase aus Defen anzusaugen, dern Temperatur so hoch ist, daß man Dissociationserscheinungen vermuthet, so tann man, um eine nachträgliche Vereinigung derselben möglichst zu verhindern, diesselben durch ein Rohr a (Fig. 181) ausaugen, welches von zwei Rohren b und e



umgeben ist, die von d nach e von Wasser durchstossen werden?). Vor Anwendung nicht gefühlter Metallrohren ist dringend zu warnen, da sie aus Sauerstoss haltigen Gasen diesen schon bei niederen Temperaturen theilweise aufnehmen, an reductionde Gase aber wieder abgeben. Mir selbst ist es vorgesommen, das Generatorgase, durch ein höchstens schwach rothwarm gewordenes Sisenrohr angesaugt, 26 Proc. Kohlensaure, durch Glasrohr angesaugt aber nur 1,5 Proc. Kohlensaure enthielten. Ihr Temperaturen unter 600 bis 700° nehme man daher Glasrohre, sür hohere Hipegrade aber Porzellanrohre (Königl. Porzellanmanusachur in Berlin), welche in die Wandung des betreffenden Gasbehalters eingelassen werden, worauf man die Fugen dicht mit Lehm u. dgl. verstreicht. Ist man zweiselhaft, ob die Gase gut genuscht waren, so nimmt man zur Controle an irgend einer anderen Stelle des betr. Diens oder Gascanales ebensalls gleichzeitig einige Gasproben.

¹⁾ Heizung und Bentilation in Jabrikgebäaden (Stuttgart 1861), S. *64 — 2) Bgl. G1. Winkler: Untersuchung ber Industriegase II. S. *16. — 3) Bgl. Dingl. 1879, 232, 528.

2

Kann man die Gasproben nicht an Ort und Stelle untersäuchen, so sangt man sie passend burch etwa 100 com sassende Glassugeln (Fig. 132) an, schmilzt mit dem Löthrohr bei o ab und kann die Analwse nun zu gelegener Zeit aussühren. Um z. B. die Gase aus Bessemerbirnen zu untersuchen, ließ ich die Mündung des Porzellaurohres e (Fig. 183) etwa 5 em aus dem stützenden Sisensohr die vorstehen, verband beide mit einem Wulst von Chamottemasse a, und vorber das Porzellaurohr bei e mit Thon und Wasserglas mit einem Glaszohr e, welches wieder mittels Gummischlauch g

Sig. 182,



mit einer Anzahl der erwähnten Angeln verbunden war, worauf schließlich der Gummiaspirator folgte. Das Rohr murde nun wagerecht so auf die Mündung der Bessemerbirne gelegt, daß die Mündung des Porzellaurohres mitten im Gasstrom war, mittels des Gummiaspirators die Gase angesangt und nun von zwei zu zwei Minuten eine Angel abgeschmolzen.

Um biefes Abschmelgen auch im Freien bequem ausführen

8

Fig. 184.

zu können, verwende ich eine kleine Delflamme n, beren Messingmantel b, wie der Durchschnitt Fig. 184 zeigt, die durch Schlauch g mit entsprechendem Mundsstüd verbundene Löthrohrsspitze e trägt. Dieser gegensüber ist ein Ausschnitt in dem abgeplatteten Mantel angebracht, aus welchem die Löthrohrslamme herandstritt.

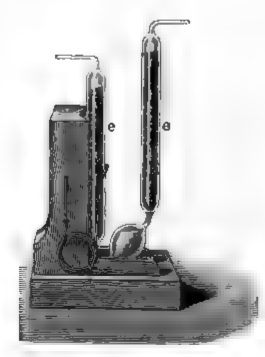
Bur Bestimmung des Anses saugt Scheurer-Restner 1) nach dem Borschlage von Minary die Rauchgase durch ein mit einer 20 om langen Asbestschicht versehenes Berbrennungsrohr an, trodnet, verbrennt den abgesetzten Ruß im Sauerstoffstrom und berechnet die Menge besselben aus der gebildeten Kohlensäure. Er sührte in dieser Beise folgende zwei Bersuche aus: Bei lebshastem Fener wurden während einer Stunde 86 Liter Gase, welche 8,5 Proc. Kohlensäure und 53,4 Proc. überschiffige Lust enthielten,

¹⁾ Dingl. 1870, 196, 34.

t und beim Berbrennen bes Rußes im Sauerstoffstrome 70 mg CO, ers Die 15200 Liter Gas, welche nach obiger Analyse für 1 k Steinkohle t wurden, enthielten somit 3,61 g Kohlenstoff; der Berlust an Ruß betrug 48 Proc. des in der Kohle enthaltenen Kohlenstoffes. Bei gedämpstem ab sehr schwachem Zuge enthielten die Berbrennungsgase 14,8 Proc. ure und 6,7 Proc. überschilssige Lust, sowie in 57 Liter 55 mg Kohlenssprechend 1,27 Proc. Berlust.

r Baffergehalt ber Berbrennungsgafe ift oft (Ziegel-, Potasche-, Hohgroß, daß sich ein Theil besselben schon in dem Ansaugrohr verdichtet, so genaue Bestimmung hier taum aussuhrbar. Die Brennstoffe enthalten

Fig. 185.



meist fo viel Baffer, daß die birecte Beftimmung bes in ben Gafen enthaltenen weniger Werth hat. Ift fie aber erforderlich, fo werben 40 bis 50 Liter bes Gafes durch eine bunne Schicht Asbeit. dann durch concentrirte Schwefelfäure angefaugt, aus beffen Gewichtszunahme bie Menge bes Bafferbampfes in befann. ter Beife berechnet wirb. Empfehlens. werth hierfur ift der kleine Apparat von C. Reischauer (Fig. 185), bei welchem bie beiben fentrechten, mit Bimefteinftudden gefüllten Schentel e unten burch eine in ber Richtung bes Gasftromes schräg ansteigende Rugel verbunden sind, jo daß es leicht ist die Bimesteinftlichen burch Reigen bes Apparates mit ber

igel besindlichen Schweselsaure zu benehen. Als halter für diese Röhren hölzerne mit dreiediger Rinne zur Aufnahme des einen Schenkels versorrichtung. Durch eine Feber von Eisendraht mit doppelter Spiralberen Ende rechtwinklig umgebogen ist und auf den einen Schenkel ro der Apparat darin festgehalten, ist indes behuss Reinigung oder neuer ig mit der betreffenden Flüssigligkeit durch Abbiegen der Feder leicht aus-

vichtsanalyse. Ebelmen 1) saugt 2 Liter der betreffenden Gase mittels pirators durch einen Liebig'schen Kaliapparat zur Bestimmung der tre, leitet das Gas dann durch ein mit metallischem Kupser und Kupser. Ates Rohr und läßt es schließlich durch ein Chlorcasciumrohr und einen cat streichen. Den Sauerstoff berechnet er aus der Gewichtszunahme es, die brennbaren Gase aus der durch das Rupserornd gebildeten Kohlenden, dem Wasser, und zwar den Kohlenstoff derselben als Kohlenornd, den sie freien Wasserstoff. Er sindet so viel mehr Sauerstoff und brenn-

relmen: Chemie, céramique 1861, II. S. 585.

bare Gase, als überhaupt vorhanden sein können; dies zeigen auch solgende we Debette in gleicher Weise ausgeführte Analysen der Rauchgase eines Stinktohleuseuces:

Rohlensäure	•	•	•	•	•	•	•	7,73	8,61
Rohlenoryd	•	•	•	•	•	•	•	0,01	0,47
Sauerstoff									13,90
Wasserstoff	•	•	•	•	•		•	1,63	1,14
Stickstoff .								•	75,98.

Keller 1) und Scheurer-Restner 2) versahren ebenso; letzterer vermeit aber den erwähnten Fehler durch directe eudiometrische Bestimmung des Sans stoffes mit Stickoryd oder pyrogallussaurem Kalium, giebt jedoch selbst zu, der Wasserstoff auf diese Weise etwas zu hoch gefunden werde, da das Chome einige Male auch bei gleicher Behandlung von atmosphärischer Lust in Sewichtszunahme zeigte. Uedrigens giebt auch die Sauerstoffbestimmung Stickoryd unzuverlässige Resultate, da je nach den Mengenverhältnissen der Mischus N2 O3 oder NO2, selbst HNO3 gebildet wird.

Fresenins 3) leitet die Gase aus Generatoren, Hohöfen u. dgl. zumbe durch ein Chlorcalcium: und ein Natronkalkrohr zur Bestimmung der Fenchisst und der Kohlensäure, dann durch glühendes Kupseroryd und berechnet aus die gebildeten Kohlensäure und dem Wasser den Gehalt der brennbaren Gase Kohlenstoff und Wasserstoff. Sauerstoff wird nicht bestimmt; Fresenius med aber, daß dies durch Wiegen des Verbrennungsrohres geschehen könne. Stimmann 4) verfährt ebenso; er berechnet den Kohlenstoff und Wasserstoff der durch baren Gase auf Kohlenoryd, Grubengas und Wasserstoff. Er sindet auf die Weise übrigens einen auffallend hohen Gehalt an Wasserstoff; die Gase ein Kokeshochofen hatten z. B. folgende Zusammensexung:

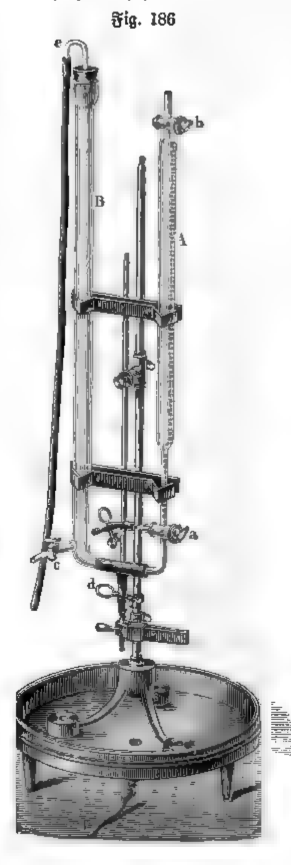
Rohlenfäure		•	12,35
Rohlenoryd			24,46
Rohlenwasserstoff (CH4)		0,37
Wasserstoff			4,97
Stidftoff	• • •		57,85
		•	100,00.

Da bei diesen Gewichtsanalysen immer größere Mengen der zu untersuschen Gen Gase erforderlich sind, sollen nicht die unvermeidlichen Bersuchssehler Wesultat völlig unsicher machen, da ferner der Sauerstoff nicht genau bestimmtist, die Kohlenwasserstoffe nicht unterschieden werden, so ist dieses Bersahren in wenigen Fällen dem volumetrischen vorzuziehen.

Apparate zur volumetrischen Bestimmung. Die zur volumetrische Untersuchung der Feuergase verwendeten Apparate sind theils solche, bei dem Absorption und Messung in demselben Rohr erfolgt, während bei den übrige Arbeitsrohr und Meßrohr getrennt sind.

¹⁾ Dingl. 1855, 135, 393. — 2) Dingl. 1870, 196, *30. — 3) Zeitschr. f. analyt. Chem. 1864, *343. — 4) Zeitschr. f. analyt. Chem. 1875, 47; Stöckmann, Die 64 des Hochofens S. *3.

Bu ben Apparaten der ersteren Art gehört anger bem Eudiometer von en (S. 188) die Gasburette von Cl. Wintler 1). Die beiden Schenkel B (Fig. 186) sind an der Krummungsstelle durch ein Stud Kautschul-



rohr verbunden, dessen nach unten führender Anfatz die Reinigung sehr erleichtert. Der Apparat steht passend auf einem Untersatz C mit bleiernem Absallrohr f. Zunächst wird das getheilte Rohr A mit dem zu unterssuchenden Sase gestillt, worauf man die beiden Hähne a und b abschließt.

Die Absorptionsfluffigfeit wirb in bas Rohr B eingeschüttet, bann bas fich unter bem Dreiweghahn a fammelnbe Gas durch die Langebohrung beffelben nach außen geleitet, worauf man durch Gentrechtstellung bes Bahnes die Berbindung zwischen beis ben Röhren herftellt. Bur Erleich. terung des Gintrittes der Absorptionsflussigkeit in bas Rohr A kann man burch bas Rohr e etwas Luft einblafen. Um nun bie eingedrungene Fluffigleit mit bem in A befindlichen Gafe in innigfte Berührung ju bringen, ift das Stativ, welches die Schenkelröhre trägt, fo eingerichtet, daß man diese wechselweise vertical und horizontal ftellen tann. Bevor man ihr Horizontalftellung giebt, hat man den Sahn a in die fruhere abschließende Stellung zu bringen, weil fonft fehr leicht Gas aus ber Röhre austreten fann. Bei ber Borigontalstellung der Röhre erfolgt nun die Absorption außerst lebhaft, wie man mahrnimmt, wenn man dem Apparate wieber fentrechte Lage giebt und ben Babn a aufe Reue öffnet. Sofort bringt weitere Fillffigfeit mit Befchleus

in die Defröhre ein. Dieses Wenden oder Wiegen des Apparates setzt man, ebesmaligem Abschließen bes Sahnes a. fo lange fort, bis tein weiteres

Dingl. (1876) 219, *418. Winfler: Untersuchung ber Industriegase II, S. *133; f. prakt. Chem. (1872) 6, *203.

der, Brennftoffe.

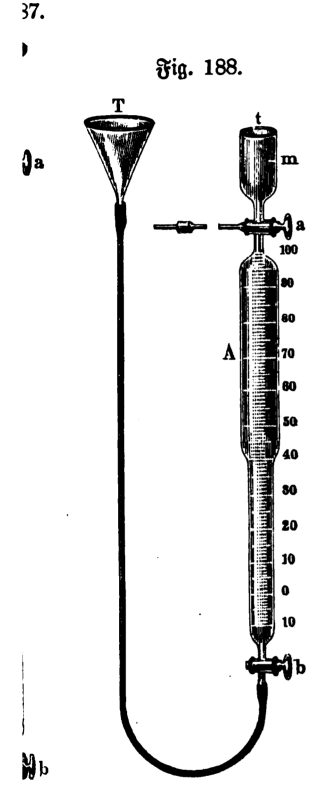
Eindringen von Rluffigfeit mehr benterft werben tann, wogu in den meiften Fillen eine Zeitdauer von wenigen Dinuten erforderlich ift. Dittels bes Abflufrohres c ober bee Schlauches d ftellt man bann bie Gillffigfeiten in beiben Rohren gleich; hoch, worauf die Menge der eingetretenen Fellissigkeit der des absorbirten Gases! entspricht. Sandelt es fich um die Ausführung einer gangen Analyfe, fo wendet man amedmakig eben fo viele Apparate au, als man Bestimmungen zu machen hat. Man toppelt dieselben burch Kantschutschläuche an einander, faugt fie gemeinsam voll und hat nun eine ber Bahl der Apparate entsprechenbe Angahl genau bestimmter Gasvolumina bicht abgeschloffen zur Berfügung, welche unter gleichen Trud- und Temperaturverhaltniffen und mit Bafferbampf gefättigt zur Abfperrung gelangten, fo daß, da es sich nur um Feststellung der Bolumverhaltniffe handelt, die liblichen Correctionen entbehrlich werden. Da in jedem der gufammengefoppelten Apparate ein anderer Gasbestandtheil bestimmt wird, so wird ein jeder auch eine andere Alforptionsfluffigkeit enthalten muffen. Go abforbut man 3. B. in bem einen Rohlenfaure burch Ralifauge, in einem zweiten Gauerftoff mittele alkalischen Pyrogallole, in einem britten Kohlenoryd burch Rupferchlorurlösung. Werden zwei verschiedene Gase gleichzeitig von ein und berfelben Absorptionsfluffigfeit aufgenommen, fo muß man bas eine vor bem Ginfullen ber Gasprobe in die Megrobre entfernen.

F. M. Kaoult i) füllt die einfache Bürette Fig. 187 mit dem zu unterstudenden Gase, taucht sie mit dem Hahn b in Wasser, offnet diesen bis die Flüssigs leit genau auf dem Theilstrich 100 steht und össnet dann den oberen Hahn und das Gas unter Atmospharendruck zu bringen. Man saugt nun mittels Gummusschlauch aus dem senkrecht gestellten Rohr nach Dessnung des Hahnes b vorsichtigt das Wasser ab, schließt den Hahn ohne daß Luft eintritt, süllt den Trichterausisch mit der Absorptionsslussigsleit und öffnet Hahn a, so daß die Flüssigsleit eindringt. Nach beendeter Absorption gießt man durch den Trichteraussas bei geöffneten Hahnen Wasser ein, um die Absorptionsslussigsseit zu entsernen, stellt wieder auf Atmosphärendruck ein und liest ab. In gleicher Weise kann ein zweiter oder britter Bestandtheil bestimmt werden.

Diesen Apparat hat H. Bunte?) verbessert (Fig. 189). Ihm Gas in die Bitrette zu sittlen, schiebt man einen Kautschusschauch, der mit der Gasteitung verbunden ist, über die Spipe des Dreiweghahnes a und sept das Innere des Meßrohres durch Drehung duses Hahnes mit der axialen Bohrung desselben in Verbindung. Man saugt sodann bei gedisnetem Hahn b so lange Gas durch die Burette, die die vorher eingeschlossene Luft durch das zu untersuchende Gas vers drangt ist und schließt die Hahne a und b. Die Spipe des Hahnes a wird durch ein Stückhen Kaatschusschlauch nut Glasstopfen oder Duerschhahn geschlossen und der Trichter t die zur Marke m nut Basser gefüllt. Um das unter beliedigen Dunk eingeschlossene Gasvolum auf 100 com und unter bekannten Druck zu bringen drückt man mittels eines Trichters T und ein daran schließendes enges Kautschaft rohr in der gezeichneten Anordnung Wasser von unten in die Bürette die zum

¹⁾ Compt. rend. 82, *844. — 2) Journ. f. Gasbeleucht. 1877, *147; Dingt. (1878) 227, *167, 228, *529.

, indem man felbstverständlich Sorge trägt, daß das Kautschukrohr vor ndung mit der Bürette sich vollständig mit Wasser füllt. Sest man dem b geschlossen, durch eine Drehung des Hahnes a das Innere der eit dem mit Wasser gefüllten Trichter in Verbindung, so entweicht ein Sases in Blasen, die der eingeschlossene Rest unter dem Druck der re und einer Wassersäule von einigen Centimeter steht. Das im Trichtersessindliche Wasser wird capillar in dem Verbindungsrohr und der Hahnsesindliche Wasser wird capillar in dem Verbindungsrohr und der Hahnsesindliche Wasser wird capillar in dem Verbindungsrohr und der Hahnsesindliche



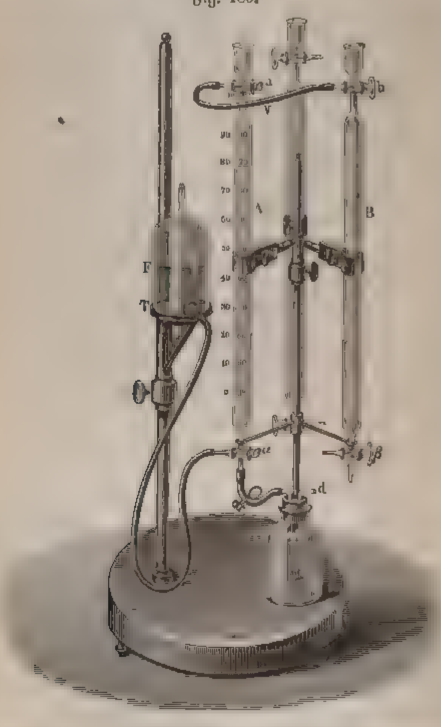
bohrung festgehalten und bleibt über dem ber Bürette eingeschlossenen stehen, ohne daß Wasser eindringen oder mehr Gas entweichen kann. felben Weise kann bei jedem beliebigen Stand ber Flüssigfeit im Meggefäß bas eingeschlossene Gas unter gleiche Druckverhältnisse gebracht werden. Man saugt das Waffer bis auf einen geringen Rest aus der Bürette und schließt den Hahn Das Absorptionsmittel wird in eine Porzellanschale gegossen und die untere Spite der Bürette unter den Flussig= keitsspiegel getaucht; öffnet man nun ben Hahn b, so wird das flüssige Absorptions= mittel eingesaugt. Nachdem der Hahn b wieder geschloffen ift, wird zur Beschleudie nigung der Absorption horizontal gelegt, oder besser geschüttelt. Um einer vollständigen Absorption des Gemengtheiles durch das angewendete Reagens sicher zu fein, läßt man nach dem Umschütteln abermals Absorptions= flussigkeit eintreten und wiederholt dieses bis ber Stand ber Flüssigkeit im Meßrohr constant bleibt. Vor der Ablesung setzt man durch Drehen des Hahnes a das Megrohr mit dem Wasser im Trichter t in Verbindung; es fließt Waffer ein,

er frühere Druck wieder hergestellt hat; nöthigenfalls wird der Trichter Narke m mit Wasser aufgefüllt. Die Ablesung ergiebt direct den Procents 3 untersuchten Gases an dem absorbirten Bestandtheil.

Liebig 1) befestigt drei oder mehr, etwa 105 ccm fassende Büretten derart Sestell (Fig. 189 a. f. S.), daß sie zur Beschleunigung der Reaction recht und wagrecht gestellt werden können. Die Flasche D dient zur ie der ausgenutzten Absorptionsstüssigkeiten. Dieselbe ist mit einem zweis

ingl. (1873) 207, *37; (1879) 233, *396.

sach durchbohrten Kautschutstopfen geschlossen, welcher zwei rechtwinklig gebogene Glassohrchen trägt. Während das die auf den Boden der Flasche reichende Rohrden durch einen Kautschutschlauch mit dem Nohransatz der Burette verlunden ist, ist am Rohr d ein Schlauchstück besestigt, welches mit einer kleicen glasernen Wasserstrahlpumpe in Berbindung gebracht wird. Die Arbeit mit dem Apparate ist nun folgende. Der Hahnschlissel des Halnes a wird mittels eines Kautschutschlauches mit dem Raume verdunden, aus welchem das zu analysisende Fig. 189.



Gas entnommen werden soll, und die Verbindung mit dem Innern der Burette A hergestellt; seiner das Innere der Bürette, welche unten durch geeignete Hahnsstellung abgeschlossen war, mit der Flasche D unter gleichzeitiger Listung des Duetschhahnes verbunden und dadurch nuttels der Wasserstrahlpumpe so lange Gas durch den Apparat gesaugt, bis man alle Luft durch dasselbe verdrängt glaubt, worauf man die Bürette nach Schluß des Duetschhahnes oben durch Drehung

ogen deni echn flicin de iii de enin s en s

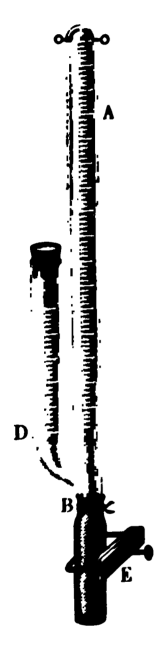
bes Hahnes a um 1800 abschließt. Man dreht nun auch den unteren Hahn a um 90° , so daß die Flasche F mit der Flasche D in Verbindung steht, sobald der Quetschahn geöffnet wird. Jett wird der Quetschhahn so lange gelüftet, bis etwas Flüssigkeit aus $m{F}$ in $m{D}$ erscheint, wodurch alle Luft und alles Gas aus ben Schläuchen verdrängt wird. Nach erfolgtem Schluß des Quetschhahnes wird ber Hahn a um 1800 gedreht; es tritt nun Sperrflussigkeit in die Burette und verdichtet dort das Gas. Stellt man jest den Flüssigkeitsspiegel von F in gleiche höhe mit der Marke 1000 und verbindet das Innere der Bürette auf kurze Zeit durch Drehung des oberen Hahnes a mit der atmosphärischen Luft, so bleiben in der Bürette genau 100 Raumtheile des Gases unter dem gerade herrschenden Drude der Atmosphäre zurück. Sind nun die 100 Raumtheile des zu unter= suchenden Gases abgemessen, so gilt es, in der Bürette Raum für das erste Absorptionsmittel zu schaffen. Zu dem Zwecke bringt man die Bürette A mit dem nach D führenden Schlauch durch Drehung von lpha um 90° in Verbindung. Durch Lüsten des Quetschhahnes läßt man die Sperrflüssigkeit mittels der Wirkung der an d saugenden Luftpumpe fast vollständig nach D übertreten, worauf man Adurch ∞ abschließt. Man tauscht jetzt die Wasserflasche F gegen die erste Reagen= tienflasche aus, füllt Schlauch und Hahncanal durch Lüften des Quetschhahnes willständig mit der Absorptionsflüssigkeit an und stellt dann die Verbindung von F mit A her. Die Flüssigkeit dringt jett heftig in die mit verdünntem Gas gefüllte Bürette ein. Durch mehrere Mal wiederholtes Schließen von a, Schwenken der Bürette und Deffnen des Hahnes wird die Absorption in befannter Weise beschleunigt, nach Vollendung derselben endlich der Flüssigkeits= piegel von $oldsymbol{F}$ in gleiche Höhe mit dem der Bürette gebracht und die Ablesung Berträgt es der Charafter der Absorptionsflüssigkeiten (wie z. B. borgenommen. bei Kalilauge und alkalischer Phrogallussäure), so kann man nach möglichst ersolgtem Absaugen der verbrauchten Flüssigkeit die zweite Absorption in derselben Bürette und in gleicher Weise, wie man sie bei der ersten beobachtete, ausführen. hat man aber mit einem Absorptionsmittel zu arbeiten, welches auf das vorher= gehende schädlich einwirkt, so treibt man das übrig gebliebene Gas mittels der ersten Absorptionsflüssigkeit aus der ersten Bürette in eine zweite über, in welcher es direct mit dem nächsten Absorptionsmittel in Berührung tritt.

Morgan 1) hat, um ohne Wanne arbeiten zu können, den unteren offenen Theil eines Eudiometers A bei B (Fig. 190 a. f. S.) mit einem starken Summisschlauch versehen, während seitlich ein oben offenes Rohr D angeschmolzen ist. Dieses wird durch einen Kork verschlossen, der Apparat umgekehrt mit Quecksilber gefüllt, der Quetschhahn E aufgesetzt und nun in den aufrecht gestellten Apparat durch ein Rohr das Gas aufsteigen gelassen, während der Quetschhahn E soweit geöffnet ist, daß das Quecksilber eben absließen kann. Man stellt bei jeder Abslesung das Quecksilber in beiden Schenkeln gleich hoch. Die Absorptionsstüssigskeiten gießt man in das Rohr D ein und läßt sie durch Neigen des Apparates in dem Schenkel A aussteigen.

¹⁾ Chem. N. 35, *207.

Williamson und Anssel 1) setzen um die Correctionen zu umgehen neben das Eudiometerrohr eine andere Röhre von gleichem Durchmesser und von eine 15 cm Länge in die Quechilberwanne, welche an dem offenen Eude mit einer ebenso langen, engeren Röhre verbunden ist und Luft enthält, deren Bolum bis Normaldruck und Normaltemperatur durch einen Strich an der engeren Röhre angegeben ist, so daß dieses Normalvolum bei jedem Druck und bei jeder Tempe ratur durch Heben und Senken hergestellt werden kann. W. Sibbs? verwende in ähnlicher Weise eine besondere, kalibrirte Bergleichsröhre mit seuchter Luft, dem Bolum Vo bei 0° und 760 mm genau bestimmt ist. Das Eudiometer, welchs

Fig. 190.



das zu messende Gas ebenfalls im seuchten Zustande entite und dicht neben der Bergleichungsröhre in der Quecksiller wanne steht, wird so eingestellt, daß die Quecksillersänke in beiden Röhren genan die gleiche Höhe haben. Ist als dann v_0 das in der Bergleichsröhre enthaltene, v das Gab volum des Eudiometers, so sindet man das letztere auf 0^0 und 760 mm reducirt durch die Proportion $V: V_0 = v:$

Ein Apparat mit getrennter Deg = und Arbeitstöße wurde (1849) zuerst von B. Regnault und 3. Reiset angegeben. Das Megrohr ab (Fig. 191, 192) von 1 bis 20 mm Durchmeffer ift mit einer Millimetertheilm versehen und läuft oben in das Capillarrohr ahr' ant in der Nähe von a find zwei Platindrähte zur Entzündun von Knallgasmischungen eingeschmolzen. Das untere En dieses Megrohres ift in die gußeiserne Fassung N eins kittet, welche die beiden Tubulaturen b und c und den Die weghahn R trägt, durch den man die Berbindung in Röhre ab und der in c eingekitteten, an beiden Sin offenen und ebenfalls mit Millimetertheilung versehem Röhre cd unter sich oder auch nach außen herstellen fam. Beide Röhren werden von dem mit Baffer gefüllten Glas chlinder MN umschlossen, dessen Temperatur das Therm meter T angiebt, und mittels der Stellschranben an ich gußeisernen Gestell Z senkrecht gestellt. Die unten offen Arbeitsröhre gf endet oben in die Capillarröhre fnr;

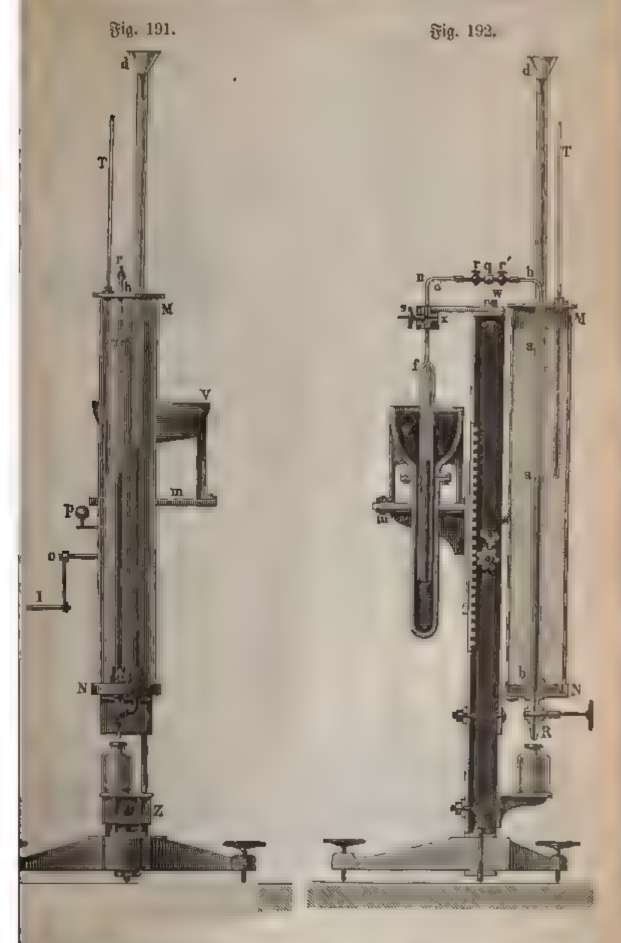
taucht in eine gußeiserne Quecksilberwanne V, welche auf dem Tischchen m besessische und mittels des in die Zahnstange i eingreisenden Triebrades o und kantebel I auf und ab bewegt und durch den Sperrkegel p in beliebiger Histories find in zwei stählem Hähner, r' eingekittet, welche genau in einander passen. Die Verbindungsstell wird mit geschmolzenem Kautschuk überzogen und mittels der Messingklemme gehaummen gepreßt. Die Arbeitsröhre wird durch die Klemme x, welche mittels kanten gehaube s geöffnet und geschlossen werden kann, in senkrechter Lage erhalten.

¹⁾ Journ. Chem. Soc. 6, 128; Dingl. (1878) 227, 177.

²⁾ Amer. journ. of scienc. 49, 1.

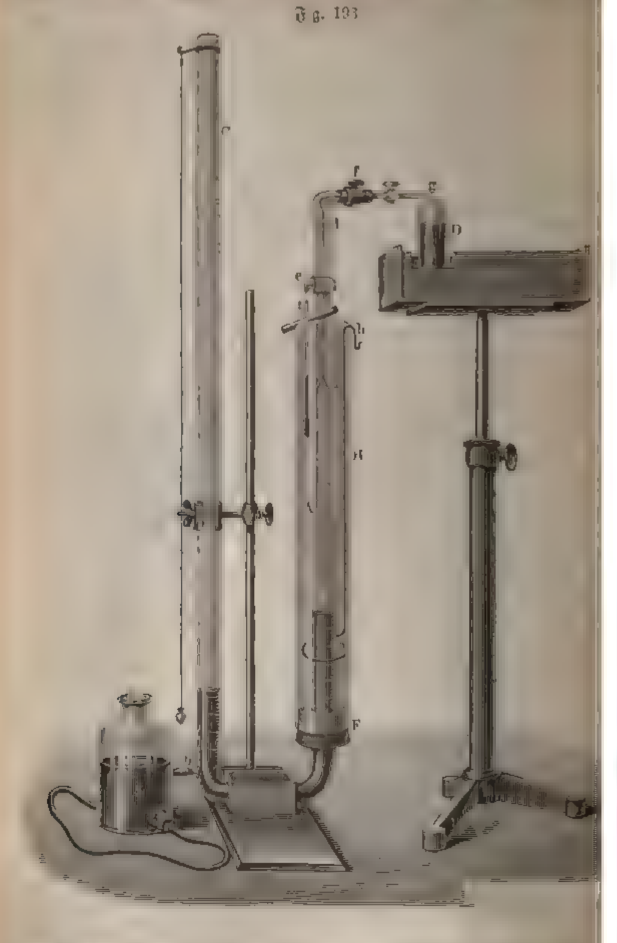
³⁾ Ann. Chim. Phys. 27, *333.

Zum Gebrauch des Apparates gießt man, bei passender Stellung des R, in die Röhre od Quecksilber, so daß dasselbe in ab aufsteigt, bis es



ihn r' erreicht, worauf bieser geschlossen wird. Dann macht man bas Nohr ber Klammer x los, taucht es völlig in die Duecksilberwanne ein und

faugt mittels eines Kantichnifchlauches bas Duedfilber hoch, bis es ben geef Sahn r erreicht, werauf derfelbe auch geschloffen wird. Das zu unterin



Gas läßt man nun in das Rohr gf aufsteigen, befestigt baffelbe mittels st verbindet die Sahne r, r' in der angegebenen Beife. Hebt man nun die Bar

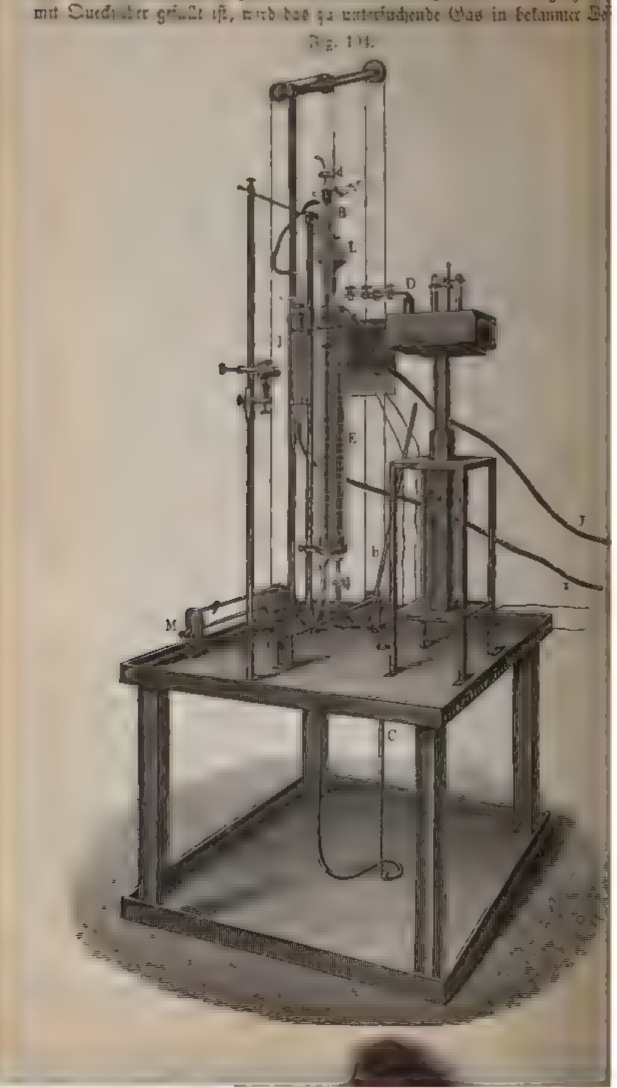
und läßt aus R Quecksilber ausfließen, so tritt das Gas in das Megrohr über, bessen Wände mit ein wenig Wasser benetzt sind, sobald die Hähne r, r' geöffnet Erreicht das aufsteigende Quecksilber die an dem Capillarrohre ange-Man bringt hierauf das Niveau des brachte Marke o, so wird r' geschlossen. Quecksilbers auf einen bestimmten Theilstrich a der Röhre ab und liest den Höhen= mterschied beider Quecksilbersäulen an der Theilung der Röhre cd ab. läßt nun von neuem Quecksilber aus dem Hahn R ausfließen, öffnet r', um alles Gas sowie eine Quecksilbersäule nach ar' überzuführen, und schließt dann r'Nun nimmt man die Arbeitsröhre ab, läßt mittels einer gekrummten Pipette einen Tropfen concentrirter Kalilauge in derselben aufsteigen und befestigt ste wieder an ihrer Stelle. Man füllt dann cd mit Quecksilber, senkt die Queckfilberwanne V und öffnet vorsichtig die Hähne r, r', so daß das Gas aus der Meßröhre in die Arbeitsröhre Ubergeht. Nach einigen Minuten bringt man in bekannter Weise das Gas in die Megröhre zurück und wiederholt zur vollständigen Absorption der Kohlensäure dieses Hinüberschaffen des Gases aus einer in die andere Röhre noch ein oder zwei Mal. Wird das Gas zuletzt in das Megrohr übergeführt, so schließt man r', sobald die Lauge die Marke σ erreicht. bringt nun in der Röhre ab das Quecksilber wieder auf a, mißt den Höhen= unterschied h der beiden Quecksilbersäulen und bestimmt den Barometerstand.

Zur Bestimmung des Sauerstoffes löst man das Arbeitsrohr gf, reinigt es, füllt es mit Quecksilber und verbindet es wieder mit dem Meßrohr. Durch Heben der Wanne und Aussließenlassen von Quecksilber aus R saugt man das Quecksilber nach Deffnen der Hähne r, r' in die Röhre ar' bis zur Marke h, berechnet das jezige Volum des Gases, läßt Wasserstoff zutreten und den Funken überspringen. Statt das Volum des Gases constant zu lassen und nur die Spannstraft zu messen, kann man auch die Spannung constant lassen und das Volum messen; doch muß in diesem Falle die Meßröhre genau kalibrirt sein.

Dieser Apparat wurde durch Frankland und Ward 1), dann von Franksland 2) verändert und vereinsacht. Der längere Schenkel C (Fig. 193) der Ussörmigen Glasröhre von 16 mm innerer Weite ist 110 cm, der kürzere dis zur Berengung A 35 cm lang. Diese Verengung von nur 1,5 mm innerer Weite setzt sich in das mit einem Glashahn e versehene Capillarrohr d fort, welches in ähnlicher Weise wie dei Regnault durch Stahlhülsen dei f mit der Verengung g der Arbeitsröhre D verbunden ist. Diese Röhre D ist 100 mm hoch, 38 mm weit und steht in der Quecksssliberwanne G. Ueber den kürzeren Schenkel der Meßröhre ist mittels des Kautschuksstopfens F ein Glaschlinder H geschoben, der das Thermometer t trägt und mit Wasser gefüllt ist, welches mittels des Drahtes h umgerührt werden kann. An den längeren Schenkel des Meßrohres C ist unten das Köhrchen b angeschmolzen, welches mittels eines Kautschuksschlauches mit der Quecksslibersslashe L verbunden ist. Beide Schenkel von C sind von oben nach unten mit einer Millimetertheilung versehen, deren Nullpunkt bei senkrechter Stellung derselben genau in gleicher Höhe liegt. Nachs

¹⁾ Handwörterbuch d. Chem. (1857), Bd. 1, S. *956; Chem. N. 36, 249; Dingl. (1878) 227, *252. — 2) Rivers Pollution Commission (1868); sixth report (London 1874), 508. Journal of the Chemical Society, Serie 2, 6, 109.

bem burch entiprechentes Beien mit Genten ber Flufche L ber gange An-mit Quedi iber gefullt ift, mirb bas gu unterfuchenbe Gas in befannter De



Arbeitsglocke D aufsteigen gelassen, bann in das Rohr A übergesaugt und t gemessen. Nun wird es wieder durch Heben der Flasche L in die Glocke käckgeführt, dort mit den entsprechenden absorbirenden Lösungen behandelt und Wessung jedesmal wieder in das mit Wasser umgebene Eudiometerrohr Argeführt. Die Berechnung geschieht wie bei Bunsen unter Berücksichtigung Höhenunterschiede der Quecksilbersäulen in A und C.

Die Fig. 194 veranschaulicht den großen Apparat von Mc Leob 1). biometerrohr A ist in bekannter Weise mit dem Arbeitsrohr D verbunden, das kometerrohr B wie bei Frankland und Ward oben mit einem Hahn d verm, der beim Füllen mit Quecksilber geöffnet wird. Das Heberrohr H ist falls mit dem kleinen Kugelapparat c und dem kleinen Ansatzohr s versehen, is durch einen Kautschukschlauch mit dem gebogenen Rohr in I in Verbing steht. Das nach dem Kühlcylinder $m{E}$ aus einer Leitung durch y zufließende Mer steigt in H auf, so daß das Barometerrohr überall dieselbe Temperatur und fließt durch s, J und den Schlauch x wieder ab. Sollen die Platin= te in $oldsymbol{A}$ zur Explosion trocken gelegt werden, so wird $oldsymbol{H}$ einfach etwas gesenkt. Duecksilberflasche L wird durch eine Schnur bei Drehung der Kurbel M auf= abgeführt. Der Zufluß des Quecksilbers durch den Berbindungsschlauch von **mach** $m{A}$ und $m{B}$ durch den Schlauch $m{C}$ wird mittels eines Hahnes mit langem belarm h geregelt, damit die Röhren durch den Stoß nicht zerbrechen. esung geschieht mit dem Fernrohr; sie wird erleichtert durch die Scheibe O, he durch die Kurbel P auf- und abbewegt werden kann.

Bei Parry²) finden wir Meß- und Arbeitsrohr in umgekehrter Anordnung. Mich ist der für Seereisen bestimmte Apparat von J. Buchanan³), welcher Duecksilberwanne arbeitet, sowie der von Jolly⁴), bei dem, wie bei gnault und Reiset, die Druckveränderungen bei gleichbleibendem Volum essen werden.

Wie bereits früher 5) bemerkt besteht der vom Verfasser verwendete Apparat 3. 195 a. f. S.) im Wesentlichen aus dem Arbeitsrohr A und dem Meßrohr Letzteres ist der ganzen Länge nach mit Millimetertheilung versehen und Schutz gegen Temperaturschwankungen in ein mit Wasser gestülltes zweites ir gesteckt, welches von zwei Armen des Gestelles g getragen wird. Oben geht Bürette in ein dickwandiges Capillarrohr über, mit dem einsachen Hahn h dem Dreiweghahn d, welches bei e durch einen übergeschobenen kurzen Gummisuch mit dem gut vorgeschliffenen Ende des Verbindungsrohres von dem Abstionsrohr A verbunden ist.

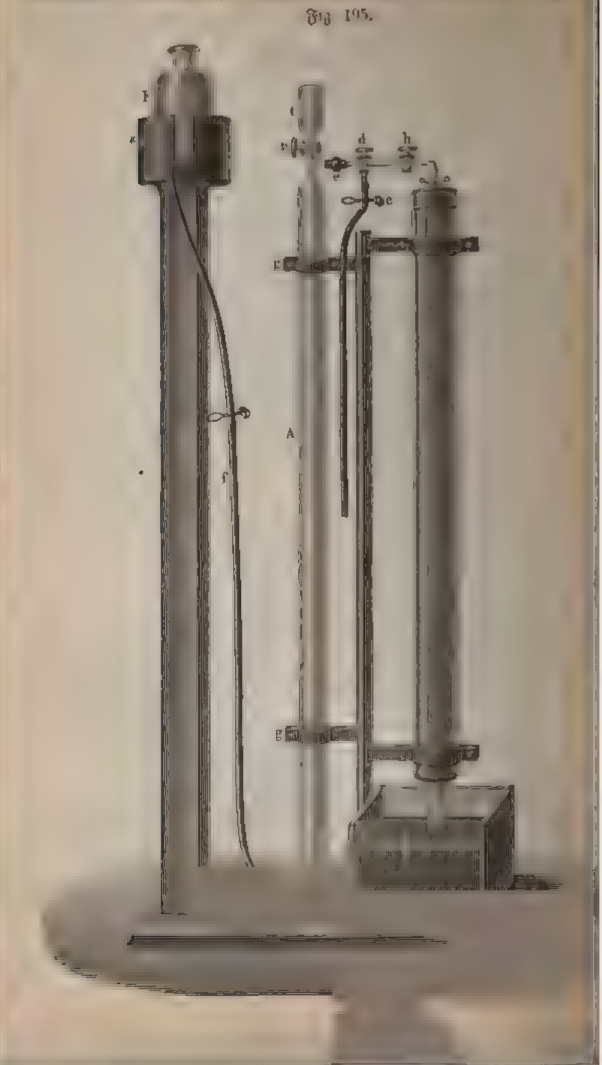
Zum Gebrauch füllt man die an zwei Seiten mit Glasplatten versehene ecksilberwanne und die durch einen dickwandigen Gummischlauch f mit dem hr A verbundene Flasche Fmit Quecksilber, öffnet Hahn n und setzt die Flasche

¹⁾ Handbuch, enthaltend Auffätze über die exacten Wissenschaften und ihre Anwenseg. (Internationale Ausstellung wissenschaftlicher Apparate im South Kensington von Rudolf Biedermann. S. 247.

sjeum zu London 1876.) Deutsch von Rudolf Biedermann, S. 247.

2) Chem. N. 24, 282; Dingl. (1878) 227, *254. — 3) Zeitschr. f. analyt. Chem. 74, *18. — 4) Liebig's Annal. 177, *145. — 5) Dingl. pol. Journ. (1878) 227, 3; 237, *387

auf die Saule S, welche mit einer fleinen Schutzwand s versehen mit, be Herabfallen der Flasche zu vertstten. Hat fich fo bas Rohr A mit Du



bas Rohr M bis zum Dreiweghahn d mit Quecksilber füllt, worauf die beiden bene d und h geschlossen werden. Durch Heben der Flasche F und entsprechende bellung des Hahnes d füllt man dann auch das Rohr A völlig mit Quecksilber. In bringt man die Glaskugel mit der Gasprobe (S. 222) in die Quecksilbersune, bricht die beiden mit einer Feile etwas eingefeilten zugeschmolzenen Enden und läßt das Gas in der Bürette M aufsteigen. Mittels eines auf einer kunstange verschiebbaren Fernrohres wird dann der Stand des Quecksilbers im M und in der Quecksilberwanne abgelesen.

Bur Bestimmung der Kohlensäure läßt man von dem Trichter t aus 1 bis **m** Kalilauge in das Rohr A treten, schließt den Hahn n, senkt die Flasche F bisnet die Hähne d und h, so daß das Gas aus dem Rohr M nach A überstrt wird. Ist nach wenigen Minuten die Kohlensäure gebunden, so läßt man Gas durch Heben der Flasche F wieder in das Meßrohr übertreten, schließt, d die Kalilauge dis zum Dreiweghahn d tritt, beide Hähne d und h und ben Duecksilberstand wie vorhin ab. Die Bestimmung des Sauerstoffes wird

leicher Weise mit phrogallussaurem Kalium ausgeführt.

Enthält das von Kohlensäure und Sauerstoff befreite Gas außer Stickstoff lenoryd, Wasserstoff und Grubengas, so läßt man in der Meßröhre etwa das he Volumen, liegen nur oder fast nur brennbare, namentlich an Wasserstoff Gase vor, das 2= bis 3 sache Volumen Sauerstoff aufsteigen, um die Heftig=ber Explosion zu mäßigen, da anderenfalls der Apparat zerschmettert werden (vergl. S. 254). Nun schiebt man unter das Rohr M ein Platinblech, das Herausschleubern des Quecksilbers zu verhüten, liest die Gasmenge ab, dwischen den Platindrähten einen Funken überspringen und bestimmt nach ven Winuten die Volumabnahme. Dann bestimmt man durch Uebersühren Vasses in das Rohr A die gebildete Kohlensäure und untersucht mittels pyrosksiaurem Kalium oder Wasserstoff die Reinheit des überschlüssigen Sauerstoffes.

Man füllt nun den Trichter t mit Wasser, öffnet Hahn n, senkt die Flasche damit das Wasser in dem Rohr A heruntersinkt, stellt dann den Dreiweghahn daß beim Heben der Flasche F das Wasser durch einen über die Verlänges des Hahnes d geschobenen Gummischlauch absließt. Hat man so noch zweist mit etwas Wasser nachgespüllt, so läßt man zur Reinigung der Meßröhre dem bei der Explosion sich an den Wandungen meist absetzenden grauen Ansbei entsprechender Stellung der Hähne d und h auch etwas Wasser in das hr M übertreten, saugt dieses nach A zurück und treibt es dann ebenfalls durch Hahn d heraus, worauf man den Duetschhahn e schließt. Man kann nun Tt die nächste Gasprobe im Meßrohre aussteigen lassen.

Da die Wandungen des Meßrohres immer feucht sind, so werden die Gase Feuchtigkeit gesättigt gemessen. Die Berechnung des abgelesenen Volums bieht nach S. 189. Bei der Analyse des einer Zinkröhre kurz vor Beginn Destillation entnommenen Gases wurden z. B. folgende Zahlenangaben er-

ten:

v	(B-b-e)	t	7
Angungenbes Basvolumen 284,0	461,6	21,0	121,
Ray Abierrian von CO 255,7	432, 8	21,0	102,
Rad Julia von Sauerftoff 405,8	584,9	20,9	220,
Rad ber Explonon 268,4	444,4	21,9	110,
Rad Abiorption von CO 178.2	353,5	21.4	5 8

Somit, da das überschüffige Bas fast reiner Sanerstoff war:

Run geben nach der Gleichung $CO + O = CO_2$ 2 Bol. Kohlem 1 Vol. Sauerstoff 2 Bol. Kohlendioryd, somit eine Contraction von $\frac{1}{2}$ $CH_4 + 4O = CO_2 + 2H_2O$ 2 Bol. Methan mit 4 Bol. Sauerstoff Rohlendioryd, somit eine Contraction von 2 und nach $H_2 + O = H_2$ Vasserstoff eine Contraction von $\frac{3}{2}$. Die drei Gase geben sonach eine tion von $\frac{1}{3}c$, 2m und $\frac{3}{2}w$, die Gesammtcontraction n ist gleich der der einzelnen Verdichtungen oder: $n = \frac{1}{2}c + 2m + \frac{3}{2}w$.

Ferner ist die Menge des gebildeten Kohlendiorydes k=c+mGesammtvolumen V=c+m+w, folglich die Menge von:

> Wasserstoff w = V - kRohlenophd $c = \frac{1}{3} k + V - \frac{2}{3} n$ Methan $m = \frac{2}{3} k - V + \frac{2}{3} n$.

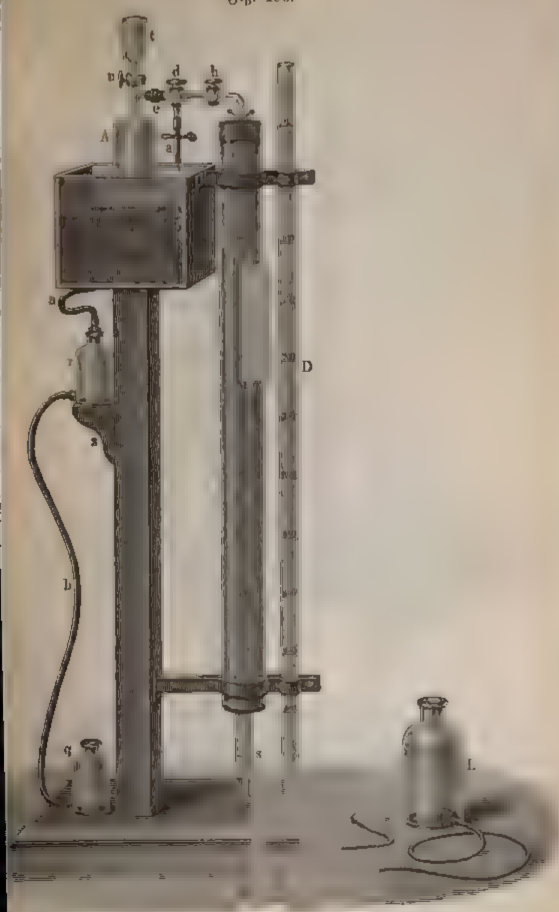
Die Zusammensetzung des Gases ist demnach:

Wan arbeitet mit diesem Apparat rasch und sicher, doch ist besonder zu sehen, daß die Hähne a und h gut eingeschliffen sind und absolut dicht n ist leichter dicht zu halten, weil über demselben sich fortwährend F besindet. Als Hahnschmiere ist ein Gemisch von Vaseline mit etwas un empsehlen.

llm gleichzeitig feste Absorptionsmittel verwenden zu können, 1 ah!) namentlich den in Fig. 196 ebenfalls in ½ nat. Gr. dargestellten kiel weichem den Frankland'schen (S. 232) entsprechend das Arbeit wie. das Westrohr M aber geschlossen ist. Die Verbindung der dich daritäriöhren bei e geschieht wie beim vorigen Apparat mittels eines sahandes, welcher dann noch mit settem Copallack völlig überzogen wir Wistrohr mit Duecksilder genan ausmessen zu können (S. 187) ist gehangt, dann aber durch übergeschobenen Gummischlauch und und sichtlichten dem Verbindungsstück v befestigt, welches zu dem offenen aberstandsohr D und mittels eines starken Gummischlauches g zu einer

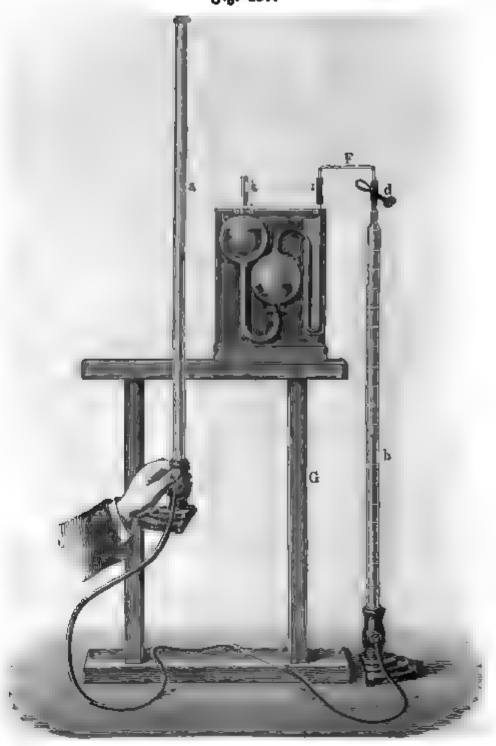
sche L führt. Das Berbindungsstück v wird dann noch in passender Weise Bodenplatte m befestigt.

Fig. 196.



ar Ausführung der Analyse sielt man durch Heben der Onechstlerflasche me M und D_r dann durch Seufen die Arbeitsglocke A und schließlich bei

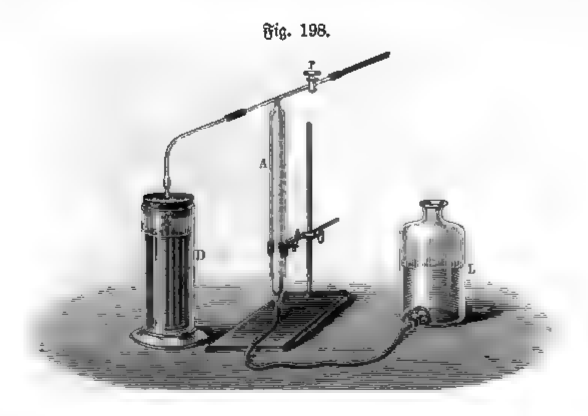
entsprechender Stellung des Dreiweghahnes & das Megrohr M völlig mit filber. Nun läßt man das Gas in A aufsteigen, sangt es in das Endion und bestimmt die Quecksilberstände der beiden Rohre M und D. Die Ab geschieht in der Glode A, die Berbreunung des mit Wasserstoff oder S gemischten und dann in das Eudiometer m übergeführten Gases ersolg Big. 197.



zwischen den eingeschmolzenen Platindrähten überspringende Induction Die Reinigung des Apparates wird mit Hülfe der Flaschen ra, ober au Wasserstrahlpumpe in der S. 195 und 237 erläuterten Weise ausgeführt

Der Apparat hat den großen Borzug, daß alle Meffungen zwei ode mal unter verschiedenen Drucken gemacht werden können, wodurch etwaige in der Calibrirung und Ablejung ausgeglichen werden. Außerdem find die ber geringeren Spannungen gegen bie Atmosphäre wegen leichter bicht zu halten, als beim vorigen Apparat.

Weniger genau ist die von Doyste 1), Egleston 2) und Hempel 3) weiter ausgeführte Benutung der Ettling'schen Gaspipette. Die auf der Holzbank G (Fig. 197) stehende Pipette wird durch das Rohr F mit der abgeänderten Winkler'schen Bürette ab verbunden. Deffnet man den Quetschhahn dund hebt das Standrohr a, so strömt das zu untersuchende Gas durch das Verbindungsrohr in die Absorptionspipette, wobei die kleine Luftblase, welche etwa beim Einsteden der Röhre F in das Schlauchstüd i eingeschlossen worden ist, durch das in F besindliche Wasser beim Beginn des Uebertreibens von dem zu untersuchens den Gasgemisch abgeschlossen wird. Nimmt diese Blase in der Capillarröhre der Pipette nicht mehr als 5 bis 10 mm Raum ein, so kann sie vernachlässigt werden.



Bit die Luftblase größer, so treibt man durch Senken der Standröhre das Gas vollständig in die Bürette zurild und wiederholt die Operation. Ist das Gas in die Absorptionspipette übergeströmt, so läßt man noch etwa 0,5 ccm Wasser nachtreten, wodurch das Capillarrohr ausgespüllt und von dem vorher darin ent-haltenen Absorptionsmittel hinlänglich befreit wird. Hierauf löst man, nachdem die Bürette mittelst des Quetschhahnes geschlossen ist, die Verdindung mit derselben und bringt durch etwa zwei Minuten andauerndes Schütteln der Pipette das Gas zur Absorption. Dann verbindet man Bürette und Pipette wieder und läßt, insdem man das Standrohr a auf den Fußboden stellt, das Gas in die Bürette zus rückfrömen, wobei man Bedacht hat, daß das Absorptionsmittel nur dis in die Berbindungscapillare F bringt. Ist dies geschehen, so schließt man den Quetsch-

¹⁾ Annal. chim. phys. 28, *1; Fehling, Handwörterbuch der Chemie. Bd. 1. S. *512. — I) The metallurg. Rev. (1878) 2, *53. — I) Hempel, Analyse der Case. 1880, S. *24.

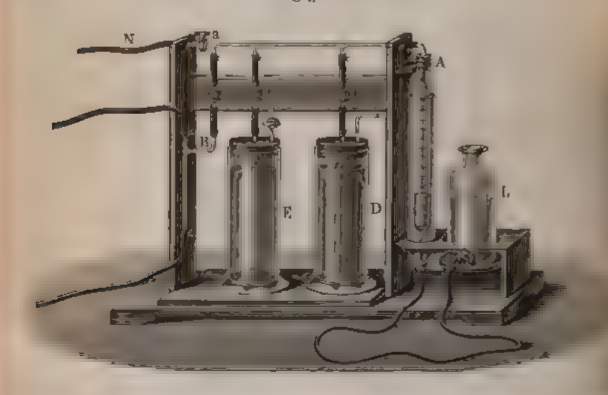
Gifder, Brennftoffe.

habn, entfernt die Pipette und lieft bas Bolamen bes tudftandigen Gafes ab.

Bir jedes Absorptionsmittel verwendet man eine befondere Pipette.

Schlösing und Rolland i) fillen in befannter Weise burch Senten und Heben der Flasche L das Meßrohr A (Fig. 198, a.v. S.) mit Wasser bis zur Marke und das unten offene Arbeitsrohr D, welches in einem mit Kalilange gefüllten Glaschlinder mit Fuß besestigt ist, mit dieser Lösung. Run wird der Hahn r gedisnet, das auf Rohlensaure zu untersuchende Gas durch Senten von L nach A angesangt und nach dem Schließen von r durch Heben von L nach D hinüber getrieben. Zur Beschleunigung der Absorption ist D mit Glasröhren angestüllt, so daß das eintretende Gas eine große, mit Kalilosung beseuchtete Fläche trisst. Nach geschehener Absorption wird das Gas nach A zurückgesaugt und gemeisen.

Fig. 199.

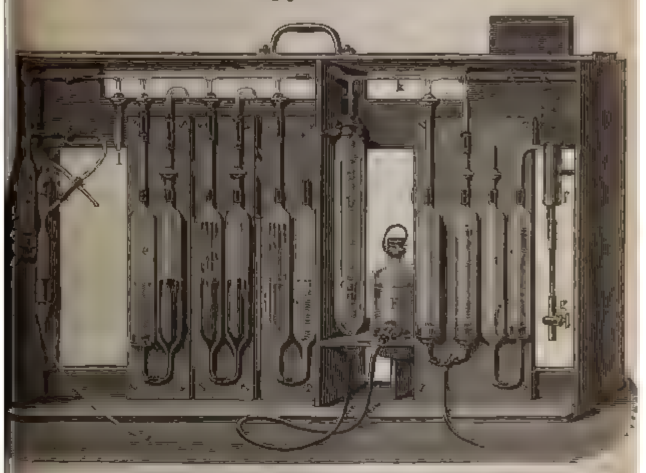


Dr sat?) verbesierte dusen Apparat durch Andringen einer mit Kupse. drahtgewebe und einer Losung von Salmiat und Ammoniat gefüllten zweiten Arbeitsglocke E (Fig 199) zur Absorption des Kohlenorydes. Nachdem das mit einem Wassermautel (wie bei Reg nankt) umgebene Viestrohr A und die beiden Absorptionsglocken D und E mittels der Wasserslasche L dis zur Marke gefüllt sind, disnet man die Hähne a und d, saugt mittels des kleinen Luftstrahtgebläses B das zu untersuchende Gas an, um den Schlauch K völlig damit anzusullen, schließt d, saugt durch Senken von L 50 com des Gases nach A und schließt a. Olun wird d geöffnet und das Gas zur Absorption der Kohlensäure nach D getrieben, nach A zurückgesaugt und, nachdem d geschlossen ist, gemessen. In gleicher Weise wird das Gas nach Oessnen des Hahnes e nach E getrieben und nach Absorption des Kohlensyndes in A gemessen.

¹) Annal, chim. phys. (1868) 14, *55. → ²) Engineering Mining journ. (1874) 18, *19.

Jur Untersuchung der auch Sauerstoff enthaltenden gewöhnlichen Rauchgase Orsat) den in Fig 200 abgebildeten Apparat angegeben?). Das Gas d auch hier nuttels der kleinen Strahlpumpe s durch das zum Zurückhalten Russes mit Baumwolle gefüllte Rohr a angesangt. Zur Absorption der plensaure wird das nach b gesogene Gas in den mit e bezeichneten Schenkel ersten U-Rohres getrieben, so daß die verdrängte Kalisange in dem anderen hintel aussteigt. Nach Entsernung der Kohlensäure wird das Gas in b gesien und zur Absorption des Sauerstoffes in das mit pprogallussaurem Kalisalte Rohr a und schließlich zur Bestimmung des Kohlenorydes nach e geseben. Der zurückleibende Sticksoff wird nach beendeter Analyse durch den ihn l abgelassen. Damut die Lösungen in a und s nicht durch den atmosphärien Sauerstoff verderben, sind sie durch schlasse Kautschusballons abgeschlossen.

Fig. 200.



Bur Bestummung des Wasserstoffes und der Kohlenwasserstoffe schlägt fat 3) folgende Erpänzung seines Apparates vor. Von der Mehrdhre ba. 2001) geht das Gas durch eine Hilfsleitung k nach einer kleinen, senkrechten kinspirale m, welche mittels der Gastampe fg erhitzt wird und deren anderes de mit dem U-Rohre i in Verbindung steht. Vor dem auf der Rohre k ansachten Hahn besindet sich eine Abzweigung, welche mit einer zweiten U-soumis Rohre k in Verbindung steht, die eine Zinkplatte und verdünnte Schwesels

¹⁾ Annal. des mines (1875) 8, *485. — *) Der Theil rechts von der Flasche L bei den gewöhnlichen Apparaten. — *) Annal. des mines 1875, S. 501. Bullet. d'Encouragem. (1880), 7, *295; Tingl 1878, 227, *260.

faure enthalt. Der entwidelte Bafferfroff brudt bie Caure nach bem aubein Schenfel, fo daß beim Deffnen des Sahnes immer reiner Wafferstoff austritt. Bu Musiahrung der Analyse bestimmt man in 200 Theilftrichen Gas, Roblemane, Cauerftoff und Roblenornd genau fo, wie oben angegeben murbe. Bon dem aus Stiditoff, Roblemmafferstoffen und Wafferstoff bestebenden, nicht abfort rbuin Reft nimmt man 40 bie 50 Theilftriche und bringt den Reft des überichatige Gafes in der Robre d mit Bnrogallusfaure unter, welche demnach als Boriathe behalter bient und nothigenfalls eine zweite Analyje als Controle der erften ernog licht. Dierzu fugt man 10 bis 15 Theilftiche reinen Bafferftoff, je nach ber wahricheinlichen Menge ber Rohlenwafferstoffe, und ichlieglich 130 bis 140 Thefftriche atmeiphärische Luft, welche man burch ben Sahn I einfuhrt. Dan lag hierauf das Gasgemenge langfam durch die glubende Spirale ftreichen, indem man bas Mitreißen von Genchtigfeit in die Spirale forgfaltig vermeidet, mas leicht der Bruch der Glastohre berbeifahren tonnte. Codann fiehlt man bas Gas ab mit lieft bie vorgegangene Contraction ab. Im verbrannten Gas bestimmt man ale bann die Roblenfame in e und ben übrigen Sauerftoff in ber Rupferchlorit Robre e. Bemerft man, daß nach ber Berbrennung tein Cauerftoff übrig bleib. fo ift bies ein Zeichen, bag die Berbrenming nicht vollständig mar. Dan tam in diesem Talle noch niehr Luft und Wafferstoff hinzufugen und eine neue Ber brennung machen; boch ift es vorzuziehen, eine neue Analuse mit dem in d gehab tenen Rudftanbe durchzusühren.

Die burch biefe Berbrennung erzengte Rohlenfaure wird unmittelbar erhalten. Der erzeugte Wafferdampf lagt fich einfach berechnen. Ift namlich das Bolum ber eingeführten Luft p Theilftriche, fo entspricht bies 0,21 p Cauerftoff und 0,79 p Stidftoff. Mun hat ber Sauerftoff bagu gebient: 1) ben bem Bemerge beigefügten Wafferstoff zu verbrennen; 2) ben Wafferstoff ber Kohlenwafferfloffe ju verbreunen; 3) ben Roblenftoff ber gleichen Bestandtheile ju verbrennen; ber überschilsfige Reft verbleibt in dem schließlich erhaltenen Gemenge. Bon beim 4 Mengen Canciftoff ergeben fich brei ummittelbar baburch, bag ber jugegebent Bafferftoff bie Salfte femes Bolums an Canerftoff gebraucht, und bag anderer feits der Kohlenftoff bei feiner Umwandlung in Sohlenfaure fo viel Canerfion beaniprucht hat, als bem Volum ber erzeugten und bestimmten Kohlenfaure gleich fommt; ber librig bleibende freie Sauerstoff wurde fchlieflich als folder bestmunt Dian fennt somit den Sauerftoff, ber jur Berbrennung bes Bafferftoffes ber Roblenwafferftoffe gebient hat, und da diefer Sauerftoff ein Bolum Bafferdampf geliefert hat, bas doppelt fo groß ift ale fein eigenes, fo ift es einfach, ben Bafferftoff der Kohlenwafferftoffe bem Bolum und Bewichte nach zu berechnen. Schliefe lich tann man noch bas Gefammivolum der Rohlenwafferftoff. Berbindungen erhalten; nach allen Berbrennungen und Absorptionen enthalt nämlich die Diegrohre blog noch Stidftoff, ber von zwei Duellen herrichten fann: bem wirflichen Stidftoff bee analigirten Gafes und bem Stidftoff ber eingeführten Luft -0,79 pl Die Differeng ergiebt bas Stidftoffvolum bes analysirten Bafes, und ba bas Bolum bes Stickftoffes fammt ben Rohlenwafferftoffen bor ber Berbrennung befannt war, fo ergiebt die Differeng bas Bolum der letteren. Als Beifpiel fi.hit Driat folgende Analyse eines Generatorgases an:

CKY: Att -: XY

	Theilitriche
Untersuchung verwendet	. 200 Proc.
Absorption durch Kali	. 188 folgi. 12,0 $CO_2 = 6.0$
esgl. durch Phrogallus	. 188 , 0 0 = -
esgl. durch Kupferchlorür	. 145 , $43,0 \text{ CO} = 21,5$
dem Rest verwendet	. 50
erstoff	. 10
(29 Thle. O, 111 Thle. N)	. 140
	200
	Theilstriche
der Verbrennung	
Absorption durch Kali	. 175,5 folgl. 1,5 CO ₂
l. durch Kupferchlorür	. 158 " 17,5 freier O
Berbrennung von 10 freien H verk	orauchter .
iuerstoff	•
I. für den Wasserstoff der Kohlenwa	isserstoffe 5,0
Summe	des Sauerstoffes 29,0
Ferner: eingeführter Stickstof	$\overline{111,0}$
Stickstoff des untersu	chten Gases 47,0
	158,0
•	/-

us berechnet sich folgende Zusammensetzung:

Rohlensäure .	•	•				•	6,00
Kohlenoryd	•	•	•	•	•	•	21,50
Sauerstoff	•	•	•	•		•	
Rohlenwafferftof	•		•	•	•		4,35
Stickstoff							68,15
						-	100,00

Berechnung zeigt hinlänglich, daß die Ablesungsfehler und die in Folge en Platinröhre unvermeidlichen Versuchsfehler nach dieser Methode viel d, so daß eine derartige Analyse meist werthlos ist.

eron 1) und Aron 2) lassen die Absorptionsrohre in die Vorrathsgefäße und verwenden statt des Strahlgebläses B einen Gummisauger. Die statt hne verwendeten Hähne aus Zinn oder Rothguß kann ich nicht empsehlen, ohre weniger leicht zu reinigen und der vielen Verbindungen wegen dicht zu halten sind als das Hahnrohr aus Glas (Fig. 203, S. 248); lemmen sich Zinnhähne leicht fest. Alberti und Hempel 3) verwens n Apparat, saugen aber das Gas durch Chlorcalcium an und verwenden lissigkeit im Meßrohr Glycerin; derartig ausgesührte Analysen nußten dlich falsch werden, da die Spannkraft der Lösungen nicht berücksichtigt 134). Der ähnliche Apparat von Schwackhöfer 4) ist theuer und er, besser ist der von Müncke 5), während der kreissörmig angeordnete

fler: Industriegase S. *166. — 2) Dingl. (1875) 217, *220. — 3) Dingl. , *439. — 4) Wochenschr. d. österr. Ing. Arch. Ver. 1877, *298; Dingl. 257. — 5) Dingl. (1877) 225, *557.

von Mafaloväln 1) der vielen Gummmerbindungen wegen und der von Tol-

Rach Cognettion ') nied das im Rohr E (Fig. 201) aufgefaget mittels der Flasche L in das Megrobe A gesangt, dann in ein ober nicht forptionsgesaße D, schließlich wie bei Driat mit Last genascht über den ben Palladiumbraht in B nach C getrieben und nach vollzogener Bith der Wasserstoffe nach A zuräckgesaugt.

D. Lindemann 1) jangt das Gas durch e (Fig. 2012) in da rot, e B, treibt es in das, zur Bestimmung von Sauerstoff mit Phospho gefüllte, in die Wasserstafche D tauchende Absorptionsrot, e und ichte Wessung nach B zuruck.



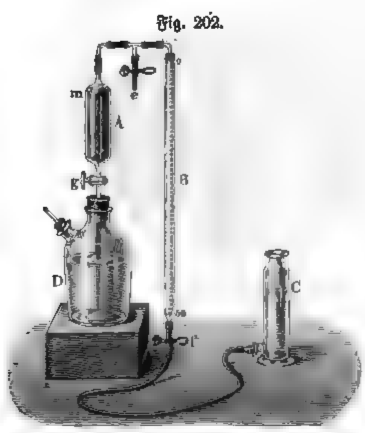


Seit 1876 verwendet Berf. den in Fig. 203 a. S. 248 dargestelltes und kann ihn, nadidem er damit mehrere Taufend Rauchgasanalisien ab hat, als praktisch vollig bewahrt bezeichnen.

Der untere, 45 ocm faffende Theil ber jum Meffen bes zu nuter Gafes bestimmten Burette A, welche zur Abhaltung von Temperaturschwieden einem weiten Cylinder mit Waffer eingeschlossen wird, ist in Bet obere in ganze Cubikentimeter eingetheilt. Das bidwandige gläserne Ca

¹⁾ Desterreich. Zeitschr. f. Berg- u. Hattenweien 1878, 407; Dingl. (18 *180; 231, 560. = 2) Tingl. (1881) 240, *374. - 3) Engineering, 2 Compt. rend 85, 1106, Dingl. (1878) 227, 262. - 4) Zeitschr. angl. Che S. *158; Dingl. pol. Journ. (1879) 232 S. *332.

ist an beiden Enden festgelegt, bei i in einem Ausschnitte der Scheidewand und bei o durch eine kleine, an der Decke des Kastens befindliche Stute. Die vier Glashahne ichliegen ficher bicht und tlemmen fich bei nur einigermagen verftandiger Behandlung nie fest. Das Sahnrohr ift am vorbern Ende umgebogen und mit bem U-Rohr B verbunden, beffen Schenkel Baumwolle enthalten, mabrend fich in ber untern Biegung Baffer befindet, um allen Rug und Staub gurudguhalten und bas angesaugte Gas sicher mit Fenchtigkeit zu fattigen, bevor ce gur Mefjung gelangt. Das nach hinten gerichtete Ende bes Dreiweghahnes ofift burch einen Gummischlauch a mit bem Gummiaspirator C verbunden, durch welchen es leicht gelingt, das Gaszuführungsrohr und B mit bem zu untersuchenden Rauchgafe zu füllen. Die Absorption geschieht in ben unten in Ginschnitte festgelegten U-formigen Gefägen D. E und F, welche burch turge Rautschutschläuche mit bem Bahnrohre verbunden und zur Bergrößerung der Absorptionsfläche mit Glasröhren angefüllt find. Da bie Marte m fich über diefer Berbindungsstelle befindet, so ift biefe ftets mit ber betreffenben Fluffigkeit benest und fo leicht vollkommen bicht zu halten. Das andere Ende bes U-Rohres ift mit einem Rautschutstopfen geschossen, welcher ein Glasröhrchen & enthält; die Röhrchen find mit einem gemein-Schaftlichen, etwa 200 com faffenden ichlaffen Gummiballon G, jur Abhaltung bet atmosphärischen Sauerstoffs, verbunden. Durch diese Anordnung ift es möglich gworben, ben gangen Apparat auf 50 cm Bobe und 25 cm Breite zu beschränken, mahrend andere, für gleichen Zwed bestimmte Apparate die doppelte Größe haben. Beim Transport werden bie erforberlichen Rautschutschläuche neben bie, in ben Mos l gesette Flasche L gepadt, die Auffangröhre aus Glas ober Borzellan.



sowie ein langes Quedfilberthers mometer hinter ber Bürette A befestigt und die beiden Schiebesthuren eingesett, so daß der Apparat bann nach Außen völlig abgeschloffen ist.

Soll der Apparat gebraucht werden, so füllt man zunächst den die Bürette A umgebenden Cylinder, sowie auch die Flasche L mit destillirtem Wasser. Zur Fullung der drei Absorptionsplaschen nimmt man die Stopfen mit den Glasröhren wund Gummibentel G ab und gießt in das Gefäß D etwa 110 com Kalilange von 1,26 bis 1,28 specif. Gew., so daß dasselbe etwas über halb damit angefüllt wird. Ferner löst man 18 g

Pprogallusfaure in 40 com beißen Baffers, fügt 70 com ber obigen Ralilauge bingu und gießt bas Gemisch in bas zweite Befag E jum Lofen bes Sauer-

flosses). Bur Bestimmung des Kohlenorydes bringt man 35 g Kupferchlond in 200 com concentrirter Salzsaure und etwa 50 g Kapferblechschnitten memer



¹⁾ Rach Went (Liebig's Ann. 205, 255) wird Sauerstoff am schnellsten von Pyrogakol in 40 com Kalisauge von 1,05 ipecif. Gew. gelöst. Für obigen 31. witrde aber diese Lösung zu oft erneuert werden mussen.

Fende Flasche, läßt unter häusigem Umschütteln etwa 1 Tag stehen, set 100 com Mer hinzu, um dann von der erhaltenen Lösung das Gefäß F zu füllen. Man St die drei Glashähne, stellt den Hahn o wagerecht und hebt die Flasche L, so das Wasser die Bürette A füllt, giebt dem Hahn o eine Vierteldrehung nach 3, so daß die zweite Durchbohrung zum Kohr B führt, öffnet den Hahn des Eßes D, senkt die Flasche L und öffnet vorsichtig den auf den Schlauch s gesetzen etschhahn, so daß die Kalisauge die zur Marke m aussteigt, worauf der Hahn Vlossen wird. In gleicher Weise werden auch die Flüssigkeiten der beiden den Gestäße die zur Marke m ausgesaugt, wobei das Auge stets auf die auf zen Gesäße die zur Marke m ausgesaugt, wobei das Auge stets auf die auf zen der Flüssigkeit gerichtet ist 1). Dann werden die drei Stopfen mit den Sröhren x luftdicht ausgesetzt. In Köhre B bringt man zunächst etwa 1 com Ner, füllt beide Schenkel mit loser Baumwolle, setzt die Stopfen wieder ein verdindet das Köhrchen n mittels eines Gummischlauches mit dem Glasrohre Porzellanrohre, welches luft dicht in den Kauchcanal eingesetzt ist, um den ritt der atmosphärischen Luft zu verhüten (S. 260).

Bur Probe, ob der Apparat dicht ist, stellt man den Hahn c wagrecht, preßt Schlauch unmittelbar an dem Rohr im Rauchcanal mittels Duetschhahn oder Hand sest zu und öffnet den Duetschhahn des Schlauches s. Die Wassersäule A sinkt etwas, muß dann aber völlig fest stehen bleiben, da ein fortgesetztes sames Sinken irgend eine Undichtigkeit verrathen würde, die natürlich zunächst itigt werden muß, sei es durch besserse Ueberziehen der Schläuche, sestes Einsten der Stopfen oder Schmieren der Glashähne mit Vaseline.

Nachdem man die Bürette A durch Heben der Flasche L bis zur Marke mit Wasser gefüllt hat, stellt man den Hahn c so, daß die Verbindung von Summisauger C durch das Rohr B mit dem Rauchcanal hergestellt ist, und 3t durch 10- dis 15-maliges Zusammenpressen von C so lange, dis die ganze ung sicher mit dem zu untersuchenden Gase gefüllt ist. Dieses geschieht am nemsten in der Art, daß man mit der linken Hand C zusammenpreßt, dann dem Daumen der rechten Hand den Röhrenansatzer schließt und nun durch sinen der linken Hand den Ballen ausblähen läßt, den Daumen lüstet, C wieder immenpreßt u. s. w., dis der Zweck erreicht ist. Nun stellt man den Hahn c der wagerecht, öffnet den Quetschhahn von s und senkt die Flasche L, so daß die Bürette A mit dem zu untersuchenden Rauchgase die zum Nullpunkt anst, woraus c durch Vierteldrehung nach links wieder geschlossen wird. Das Gas jetzt zwischen den 4 Glashähnen und der Wassersäule in A eingeschlossen.

Bur Bestimmung der Kohlensäure öffnet man den Hahn von D und hebt L der linken Hand, so daß beim Deffnen des Quetschhahnes auf s mit der sten Hand das Gas in die Flasche D übertritt, senkt L wieder, dis die Kalizge in D etwa zur Schlauchverbindung unter m reicht und treibt das Gas noch mal durch Heben von L in das Kaligefäß. Durch Senken der Flasche L und sichtiges Deffnen des Quetschhahnes läßt man nun die Kalilauge wieder dis Marke m aufsteigen, schließt den Glashahn, öffnet den Quetschhahn, hält die

¹⁾ Es empfiehlt sich, diese Operation zunächst mit reinem Wasser einzuüben und dann die Absorptionsflüssigkeiten einzufüllen.



The design of the distance of the design of the distance of th

Sollte durch Unachtsamkeit die Absorptionsslüssseit in das Hahnrohr steigen, so hebt man die Flasche L, öffnet den Quetschhahn und spült so durch das destillirte Wasser die Lösung in das Gefäß zurück. Gelingt dieses nicht ganz, so zieht man den Schlauch a von Hahn c ab, giebt letzterem eine halbe Umdrehung und läßt durch Heben von L so lange Wasser durch das Hahnrohr und den Hahn c ablaufen (die übrigen sind geschlossen), die dasselbe völlig rein ist. Wurde dabei das Sperrwasser in der Bürette unrein, so muß es erneuert werden.

Da die Rauchgase der gewöhnlichen Feuerungsanlagen nur selten Kohlenoryd enthalten, so habe ich, um den Apparat für Reisezwecke noch bequemer zu machen, das Lösungsgefäß für Kohlenoryd fortgelassen und die übrigen Theile etwas verstleinert, wie Fig. 204 andeutet. Der Apparat ist jetzt nur 40 cm hoch, 20 cm breit und so leicht, daß man ihn bequem selbst auf weitere Strecken in der Hand tragen kann (S. 207). Die Ausführung der Untersuchung geschieht in derselben Weise wie mit dem größeren Apparat 1).

Ausführung der Untersuchung von Berbrennungsgasen.

Die Feuergase bestehen außer Stickstoff, welcher sich stets als Rest ergiebt, wesentlich aus Kohlensäure und Sauerstoff; Kohlenoryd, Wasserstoff und Kohlenswasserstoffe finden sich in nennenswerther Menge meist nur bei mangelhafter Construction oder schlechter Wartung der Feuerungsanlage bezw. bei ungenügendem Lustzutritte. Minder wichtig sind Schwessissäure und Schweselsäure (vgl. S. 216), wie Versasser durch Untersuchung der Gase aus Ultramarinösen 2), Dampstesselsserungen 3), Ziegelösen 4), Potascheösen 5), Sodaösen 6), Stubenösen 7), Cupolsösen 8), Puddelösen 9), Locomotiven 10), Retortenösen 11) u. a. gezeigt hat.

Nach Bunsen (S. 193) geschieht die Bestimmung der Kohlensäure durch eine an einen Platindraht gegossene Aexkalikugel 12), welche so wasserhaltig

¹⁾ Universitätsmechaniser W. Apel in Göttingen liefert den großen Apparat, Fig. 202, für 65 Mt., den kleinen, Fig. 203, für 45 Mt. — 2) Dingl. Journ. 221, 468. — 3) Dingl. Journ. 229, 130; 232, 336; 242, 40; Wagner's Jahresber. 1881, 1047. — 4) Dingl. Journ. 228, 432. — 5) Dingl. Journ. 229, 446. — 6) Dingl. Journ. 234, 306; Wagner's Jahresber. 1880, 274. — 7) Dingl. Journ. 230, 322; 233, 133. — 8) Dingl. Journ. 231, 38 u. 470. — 9) Wagner's Jahresber. 1881, 35. — 10) Dingl. Journ. 241, 449; Wagner's Jahresber. d. hem. Technologie 1881, 1050. — 11) Dingl. Journ. 232, 527.

¹²⁾ Zur Herstellung solcher Kugeln senkt man den mit einer kleinen Umbiegung versehenen Platindraht senkrecht in eine gewöhnliche eiserne Rugelform und gießt das geschmolzene Kali ein. Die zur Einführung saurer Rupferchlorürlösung, Schwefelsäure, pprogallussaurem Kalium u. dergl. erforderlichen Kokskugeln werden aus einem sein pulverifirten Gemenge von ungefähr 1 Thl. fetter, möglichst schwefelkiesfreier Steinkohle und 2 Thln. Koks angesertigt. Man schüttet diese Masse um den Platinsbraht in die noch mit ihrem Einguscanal versehene Kugelsorm und erhigt die letztere langsam bis zum stärkeren Rothglühen. Wird die Masse zu porös oder noch nicht hinlänglich sest, so tränkt man die zuvor über 100° erhigte Kugel mit concentrirtem Zuckersprup oder mit Steinkohlentheer und glüht sie darauf in der offenen Flamme einer

ist, daß sie noch Eindrucke vom Ragel annimmt, und die man zuvor an der Oberfläche mit etwas Wasser befeuchtet.

Hat man in Gasgemengen neben Rohlensäure noch Sauerstoff mistick off zu ermitteln, so wird die erstere im Absorptionsrohre bestimmt mis das rückständige Gasgemenge in ein Berbrennungseudiometer übergefüllt, um it Berpuffung mit Wasserstoff in einem Raume vornehmen zu können, dessen Binke nicht mit Aestali beschmutt sind, da durch dessen Gegenwart die Spannkrast ist Wasserdampses im sencht gemessenen Gase verändert werden würde. Gebieten st die Umstände, die Versuche in einem und demselben Eudiometer auszusühren, stann man den Sauerstoff durch Papiers oder Kokstugeln mit pyrogallussaum Kali nach Absorption der Kohlensäure bestimmen (S. 193). Dann aber ist dunumgänglich nothwendig, das rücksändige Sticksoffvolumen durch eine Kalifugl noch vor der Ablesung zu trocknen 1).

Enthält das zu untersuchende Gas nach Absorption der Kohlensäure wenig Sauerstoff, daß nach Zulassung von Wasserstoff (S. 192) auf 100 The nicht brennbares Gas weniger als 25 Thle. brennbares Gas kommen, so sinde oft nur eine ungenügende oder gar keine Verbrennung beim Durchschlagen de Funkens statt. Man läßt dann so viel Knallgas zutreten, daß dieser Grenzwech erreicht wird. Verbindet man nach Vunsen zu diesem Zwecke die in zehnsch verdünnte Schweselsäure eintauchenden Platinplatten a (Fig. 205) durch de Platindrähte b mit den Polen einer galvanischen Vatterie, so erhält man einer gleichmäßigen Strom von Knallgas. Nachdem die Gasentwicklung einige Minuten gedauert hat, um alle Luft auszutreiden und die verdünnte Schwestssäure mit Wasserstoff und Sauerstoff zu sättigen, wird eine entsprechende Menge Knallgas durch bei d eingesührte Schweselsfäure getrodnet oder durch Wasserswaschen in das Eudiometer eingesührte, und verschwindet hier bei der Verdrennung

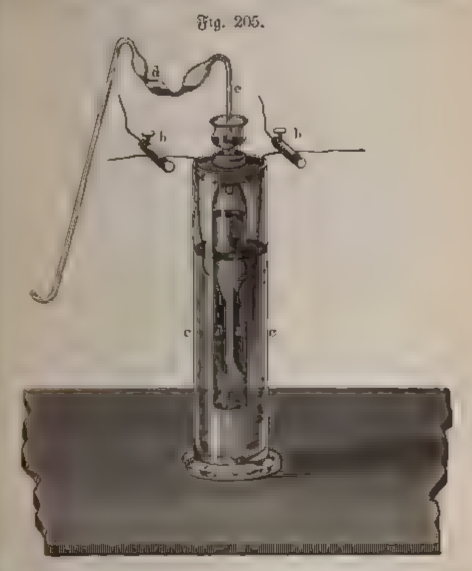
Glasbläserlampe noch einmal stark aus. Bor dem Gebrauche mussen solche Augeln mit Säure ausgezogen werden, um die darin möglicherweise vorhandenen Metalle und Schweselmetalle zu entsernen. Statt der Koksmasse ist es oft vortheilhaft, Papiermaché anzuwenden, das man aus Löschpapier bereitet und um den Platindraht in eine noch mit Eingußcanal verschene Augelform stampst oder preßt; Gypskugeln lassen sich ebewfalls anwenden.

¹⁾ Obgleich das ganze Volumen solcher Kugeln gewöhnlich kaum mehr als einen Theilstrich der Absorptionsröhre einzunehmen braucht, so kann doch die an der Ober stäcke hastende atmosphärische Lust leicht einen Fehler von 0,05 bis 0,1 Theilstricke zur Folge haben. Um diesen übrigens schon verschwindend kleinen Fehler noch mehr zu verringern, taucht man die zuvor beseuchtete, zwischen Zeigesinger, Daumen um Mittelsinger gehaltene Kugel unter das Quecksilber, streift die Lust mit den Fingern nach dem Drahte hin ab und läßt diesen zwischen Daumen und Zeigesinger emper gleiten, bis die Rugel unter dem Quecksilber an der Wandung des Absorptionsrohm zum Vorschein kommt. Erscheint sie nur an einem Pünktchen sichtbar, so kann mas sie dis in das Gas emporschieben; ist sie dagegen mit einer größeren Lustblase und geben, so zieht man sie zurück, um die Operation von Neuem zu wiederholen. Die dem Entsernen der Kugel aus dem Gase zieht man sie stoßweise unter das Ousbsilber, dis sie ebenfalls an der Glaswandung nur an einem kleinen Pünktchen erkent dar ist.

, wie Bunfen') gezeigt hat. Der Chlinder e wird gur Ausgleichung

emperatur paffend mit Altohol angefüllt.

Um schließlich zu sehen, ob ein Gas außer Stickstoff überhaupt Sauerstoff ein brennbares Gas enthalt, ermittelt man nach Bunsen zuerst, ob das an und sür sich entzündlich ist, indem man einen elektrischen Funken durch emessenes Bolumen desselben schlagen laßt. Findet keine Entzündung statt, at daraus, daß keine großeren Wengen eines brennbaren Gases neben estoff dem Stickgase beigemengt sind. Es werden nun auf 100 Vol. des ungefähr 30 Vol. Knallgas zugelassen und die Berbrennung bewirkt. Ber-



t sich badarch das ansängliche Gasvolumen nicht, so ist mit Sicherheit ansmen, daß überhaupt kein Sauerstoff neben einem brennbaren andtheile vorhanden war. Um sodann zu sehen, ob Sauerstoff ohne ein wares Gas vorhanden ist, sligt man Wasserstoff und so viel Knallgas hinzu, vas ansängliche Bolumen nebst dem zugesetzten Wasserstoff sich zu dem Knall-

⁹ Bunsen Gasometrische Methoden, S. 78. Iwar beobachtete Schulter (Ann. 1911. [1882], 15, 289) ber der Explosion von Rnallzaß die Bildung von Wastersperozyd, Dopere (Ann. chim. phys. [3], 28, 18) bei der Elektrolyse ein nicht normales Anallgas, Andere hierbei die Bildung von Wasserstoffinderoryd. Bei baltung der erwahnten Vorsichtsmaßregeln ist diese Fehlerquelle verschwindend oder gar nicht vorhanden.

just westerum ungerühr wie 100:30 verhält. Erhält wan nach der Explosion das urchreingliche Gas nehrt dem zugeseigten Wasserstoff unverändert wieder, so beweist dies die Abwesenheit des Sauerstoffs, und est ist nur noch zu erwinteln, ab beine Spurren brennbarer Bestandtheile zugegen sind. Dies geschieht durch Berbeinnung des Gasgemenges mit überschissischer atwosphärischer Auft bekannter Zusannwensezung oder Sauerstoff, welchen mant in einem solchen Berhältnisse hinzustigt, das das aus dem zugesesten Wasserstoff und dem Sauerstoff hervorzeshendende Kunligas gegen die übrigen nicht verbrenntichen Gase sich dem Balumen nach wie 25 bis 60 zu 100 verhält. Lentsprechen $\frac{1}{3}$ des bei der Explosion dieses Gemenges verschwundenen Gases geman dem zugesesten Wasserstoffe, so kann nach das untersuchte Gas als reinen Sichsinf betrachten. Da Fenergase sollen ersocherschist, so ist diese letztere Priifung nur in den selvensten Fällen ersocherschist,

Zar Bestimmung des Kahlenapydes führt man nach Absorption der Ashlenfaure und des Sanerstoffes durch Auli und Harogallol eine Bapiertugel (S. 251) in das Bunfen fche Megrahr (S. 188) ein, welche mit einer fauren Lefning von Kupferchloritr 2) getränkt ift und entfernt dann mittelft einer Kalilagel die Salzsäurerämpfe. Genauer wird das Kohlemornd dadurch bestimmt, daß man zu dem von Kohlensüure und Sanerstoff befreiten Gafe Sanerstoff zutreten läßt, dann, da der Gehalt der Fenergafe an Roblemand fast immer sehr gering ift, zur Erzielung einer vollfändigen Berbremmung (3. 252) eine 25 Proc. des Gefammenolumens elektrokeifches Anallans (S. 253), worauf man das Gasgenrisch durch einen Funken entründet!), darauf nach Ansaleich der Temperatur Contraction und Kohlenfäure bestimmt. Unter Zugrundelegung der C. 233 erörterten Berechnung erhält man gleichzeitig den etwaigen Gehalt der Gase an Bafferstoff und Kohlenwasserstoffen. Hat fich bei der Explosion keine Ashleusäure gebildet, war somit kein Kohlenoppd oder Methan vorhanden, so beträgt der Gehalt au Bafferstoff 2, der bei der Explosion eingetretenen Contraction.

¹⁾ Enthält das Gas nämlich mehr als 64 Bol. brennbares Gas auf 1(1) Bol. nicht brennbares, so entsteht die doppelte Gesahr, daß der Apparat in Folge der heitigen Explosion zerträmmert werden (welche man bei Bennzung des Apparates E. 239 dadurch wesentlich vermindern kann, daß man bei zu erwartender hestiger Explosion das Gas durch Sensen der Flasche L ausdehnt), und daß sich mit einem Theile Stickhoss Salpetersäure bilden kann. In diesem Falle muß eine entsprechende Menge überschüssiger Lust bekannter Zusammensenung oder Stickhoss zugesent werden.

²⁾ Unter Umständen ist zu berückschtigen, daß Aupserchlorür in saurer Lösung auch Sauerstoff, Acetylen, Allylen und Aethylen absorbirt, in ammoniakalischer Lösung zwar das Cuecksilber weniger verunreinigt, sonst aber ähnlich wie die saure Lösung wirkt und auch Kohlenwasserstoffe der Formel $C_n H_{2n}$ verschluckt.

³⁾ H. B. Tixon sand, daß Rohlenoryd und Sauerstoff durch den elektrischen Funten nicht explodiren, wenn das Gasgemisch völlig trocken ist, daß aber das seuchte Gemisch leicht verbrennt (Rep. of the Brit. Assoc. Swansea 1880, 503). Bötsch bestreitet diese Angabe, sührt sie auf zu geringen Druck zurück und zeigt, daß die Asslinität des Rohlenoryds zum Sauerstoff bei der Explosion mit der Temperatur hst (Liebig's Ann. [1882] 210, 207).

Die Darstellung des hierzu erforderlichen Sauerstoffes geschieht nach ne fen in kleinen, 6 bis 10 ccm fassenden Retorten (Fig. 206), welche man

Fig. 206.

halb mit getrocknetem, gepulvertem, chlorsaurem Kalium füllt, worauf man die Mündung des Ableitungsrohres bei a etwas auswärts biegt, die atmosphärische Lust durch eine rasche Sauerstoffentwicklung austreibt und den Sauerstoff nun unmittelbar in das Eudiometer leitet, doch soll die Sauerstoffmenge den zweis dis dreis sachen Betrag des zu bestimmenden Kohlenorydes und Wasserstoffes nicht wesentlich übersteigen. In Ersmangelung solcher Retorten verwendet man kurze Reagirs

chen, in welche man das Gasableitungsrohr mittelst durchbohrten Korkes tund welche noch den Vortheil haben, daß das Kaliumchlorat in Krystallen

sendet werden kann, die Röhren aber wiederholt brauchbar sind.

Dieses Versahren von Bunsen zeichnet sich durch große Genauigkeit aus, thert aber wegen der langsamen Absorption und des Temperaturausgleiches Zeit und einen besonders günstig gelegenen Arbeitsraum. Der vom Versasser dendete Apparat (Fig. 196, S. 239) gestattet dagegen die genaue Untersuchung derartigen Gasgemisches in etwa einer Stunde und in jedem Laboratorium, die Temperaturen sehr rasch durch das die Meßröhre umgebende Wasser aussichen werden und die Absorptionen schnell vor sich gehen.

Bu weitaus den meisten Untersuchungen, namentlich zu allen Betriebsrolen genitgt es vollständig, an Ort und Stelle mittelst der Apparate Fig. 203
: Fig. 204 in der S. 250 erörterten Weise den Gehalt der Feuergase an stensäure und Sauerstoff zu bestimmen, dei geringem Sauerstoffgehalt und ansimend mangelhafter Berbrennung auch das Kohlenoryd. Die Bestimmung von serstoff und Kohlenwasserstoff nach Orsat (S. 245), Coquistion (S. 247), her neuerdings 2) statt Palladium auch Platindraht anwendet, sowie nach dem lichen Bersahren von Bunte3) muß Bersasser sür die Untersuchung von ergasen als werthlos bezeichnen, da die unvermeidlichen Versuchssehler größer als die Mengen dieser Gase, welche (mit seltenen Ausnahmen) in Bersungsgasen überhaupt vorkommen, eine falsche Analyse aber besser unterbleidt. daher die Untersuchung der Feuergase aus Wasserstoff und Kohlenwasserstoffe rhaupt ersorberlich erscheint, oder wo es auf völlige Genauigseit bezw. auch übrigen Bestandtheile ankommt, schmilzt man von Zeit zu Zeit Proben ein 222) und prüft in eben besprochener Weise über Quecksilber.

Bur sicheren Beurtheilung ber Feuerung ist zunächst die Kenntniß

Brennwerthes der verwendeten Brennstoffe erforderlich. —

Um nun zunächst eine Durchschnittsprobe der verwendeten Brennstoffe zu jalten, kann das Verfahren von Scheurer=Kestner (S. 105) zweckmäßiger eise dahin geändert werden, daß von jedem Karren der zugeführten Kohlen

¹⁾ Nachdem ich den Apparat nunmehr seit zwei Jahren benutze, ziehe ich ihn allen beren vor. — 2) Compt. rend. 87, 795; 88, 1204. — 8) Dingl. Journ. (1878) 3, *529.

eine Schanfel voll in eine mit Deckel versehene Kiste geworsen wird. Rach Beenbigung des Versuches werden diese Kohlen zerschlagen, gut gemischt, in erwähnter Weise 4 die 5 cm boch ausgebreitet, wiederholt in 4 Theile zerlegt und von zwei gegenüber liegenden Dreieden eine Durchschnittsprobe von etwa 2 kg in eine gut zu verschließende Flaiche gefüllt. Für genauere Untersuchung empsiehlt es sich auch von der zurückgelegten Häste in gleicher Weise eine Durchschnittsprobe zu nehmen und diese getrennt zu untersuchen. Da in der Regel während dieser Prodenabme bereits ein Wasserverlust zu befürchten ist, so werden von Zeit zu Zeit keinerr Durchschnittsproben von etwa 50 g in vorher gewogenen Probeglässehen mit Auskhorien gefüllt, um zur Wasserbestimmung zu dienen. Sine 44,01 Pro. Wasser entdaltende Prannsohle hatte z. B. nach 24 Stunden bei 180 und 50 Kro. Lutiendbrigkeit in offener Schale bereits 9,03 Proc. Wasser verleben. Die Untersuchung der Brennstoffe geschieht in der S. 107 bis 127 erveteten Weise.

Enthalt nun der fragliche Brennstoff e Proc. Kohlenstoff, de Proc. Wasser, so ersordert 1 kg Nahl:

gar neldendigen Kontommung menn dudalte II **kan. Sammund medalt (196** In 1866)

La Barrena und La andicide Sueda und ind manne mi Grud des Gance reconstru von du La Lacua; idea forma decedimen. Sueda finema. perdan barre du conside forma.

Lieder – bestätigteger das ingerfännige Saffer z. S.

A Lance is Camina comina Lindry. Summanny III & M. – - K. daar Solars January du prining ramings Americanspos Singy IVI. - III.

F. Schwachöfer 1) führt in den Brennstoffanalysen den Sauerstoff nicht als solchen, sondern mit Wasserstoff verbunden als "chemisch gebundenes Wasser" auf, für welches die latente Wärme ebenfalls in Abzug gebracht wird, so daß sich unter Beibehaltung der hier gewählten Bezeichnungen die Formel ergiebt:

$$W = \frac{8080 c + 34462 (h - \frac{1}{8} o) - 637 (w + \frac{9}{8} o)}{100}.$$

Wieder Andere stellen die Verdampfungswärme des gesammten, bei der Versbrennung gebildeten Wassers in Rechnung und zwar B. Kerl²) mit 540 W.-E., Ferrini³) mit 600 (abgerundet statt 637) und C. A. M. Balling⁴) sogar mit 652 W.-E. (für 150°), so daß nach Ferrini:

$$W = \frac{8100 c + 34500 h - 600 (w + 9 h)}{100},$$

nach Balling aber:

$$W = \frac{8080 c + 34462 (h - \frac{1}{8} o) - 652 (w + 9 h)}{100}.$$

E. Gruner 5) führt aus, daß, wenn der feste Kohlenstoff 8080 B.-E. giebt, dem vergasten Kohlenstoffe, entsprechend dem Welter'schen Gesetze 6), 11 214 B.-E. zukommen, so daß der seiner Ansicht nach wenig condensirte Kohlenstoff der Steinstohlen mehr Wärme erzeugen müsse, als der reine Kohlenstoff aus Holzkohle. Andererseits müsse man für den im festen Zustande befindlichen Wasserstoff der Steinkohle eine niedrigere Zahl als 34 462 B.-E. wählen, weil diese für den gassörmigen Wasserstoff gelte. Er schlägt daher vor, für den Kohlenstoff der Steinkohlen 9000 B.-E., für den Wasserstoff 30 000 B.-E. einzusetzen, und empsiehlt zur Beurtheilung der Kohlen die sogenannte Immediatanalyse, da die Heizkraft der Kohlen mit der Menge des bei der Destillation zurückleibenden seizenkohlenstoffes zu- und abnehme. In derselben Weise [8080 — (2 × 2473)] berechnet auch Rankine die Vergasungswärme des Kohlenstoffes zu 3134 B.-E.

Sehr ähnlich ist der Vorschlag von Hilt?) und Cornut, die Kokesaus= beute zu bestimmen und dann den Brennwerth der Kohle zu berechnen nach:

$$W = \frac{8080 c_f + 11214 c_v + 34462 h}{100},$$

worin cf den festen, cv den flüchtigen Kohlenstoff bedeutet. Hierbei ist völlig

į

¹⁾ Bericht des von der niederösterreichischen Gewerbekammer eingesetzten Comité zur Berathung über eine in Wien zu errichtende Versuchsanstalt für die Erprobung des Heizwerthes von Brennstossen. Redigirt von C. Bölaner, Wien 1880, S. 11 und 47. — 2) B. Rerl und Stohmann: Technische Chemie, Braunschweig 1876, Bd. 3, S. 867. — 3) R. Ferrini: Technologie der Wärme, Feuerungsanlagen u. s. w. Unter Mitwirkung des Verfassers aus dem Italienischen von M. Schröter (Jena 1878), S. 135. — 4) C. A. M. Balling: Metallurgische Chemie, Bonn 1882, S. 224. — 5) Ann. des Mines (1873) 2, 511; 4, 169; Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1874, 1023; Dingl. Journ. (1874) 213, 70, 242, 430. — 6) Vergl. Dingl. Journ. (1876) 220, 182; (1868) 189, 44. — 7) Zeitschr. d. Vereins deutscher Ingenieure 1875, S. 290.

übersehen, daß die Bergasung des Kohlenstosses doch Wärme ersorbert hat, so das die Berechnung nach dieser Formel (abgesehen von der zu hohen Zahl sur Wasserstoff) zu hohe Werthe giebt.

Zunächst ist bei der Berechnung der Kohlenanalysen die Bereinigung des Sauerstoffes mit der entsprechenden Menge Basserstoff als "chemisch gebundenes Wasser" entschieden salsch. Denn wenn der Sauerstoff bereits mit Basserstoff zu Wasser verbunden vorhanden wäre, so müßte dieses bei der Destillation der Brennstoffe als solches entweichen. Thatsächlich enthält aber Steinschlenges (S. 287) eine große Menge von Kohlensäure und Kohlenoryd, Holzgas!) soger bis 64 Proc. Kohlensäure und 31 Proc. Kohlensyd, das beim schwachen Erhitzen von Braunkohlen erhaltene Gas etwa 60 Proc. Kohlensäure und 20 Proc. Kohlensyd, so daß der Sauerstoff dem Kohlenstoff offenbar näher steht als dem Wasserstoff und daher besser getrennt angegeben wird.

Für den Brennwerth des Kohlenstosses wird man, dis weitere Bestimmungen vorliegen, den Werth von 8080 nach Favre und Silbermann?) beisbehalten oder den von Scheurer-Restner?) gefundenen von 8103 B.E. beziehentlich abgerundet 8100 B.E. und liegt keine Beranlassung vor, auf die Gruner'sche Hypothese einzugehen.

Für Wasserstoff sanden Favre und Silbermann (a. a. D. S. 399) in sechs Versuchen 34 340 bis 34 576, im Mittel 34 462 W.S., 3. Thomsen 34 180 W.S., Berthelot 3) 34 600 W.S., C. v. Than 6) 33 982 W.S., Schuller und Wartha 7) 34 126 W.S., im Mittel 34 266 W.S. Reuers dings hat Than 8) die genauer ermittelten Werthe umgerochnet unter Annahme der specifischen Wärme des Wassers bei 15° als Einheit:

,	••	•	
		Bei con Bolumen be	
Rach	Than	. 33 822 🕦	E. 34 218 W. - E .
	Undrews		34 230
77	Thomsen	. 33 810	34 297
27	Fabre und Silbermann	. 33 746	34 154
n	Shuller und Wartha	. 33 791	34 199
		M	ittel 34 220 W.=E.

Der wahrscheinliche Werth für die Verbrennungswärme des Wasserstosses zu slüssigem Wasser ist danach 34 220 W.-E. Thatsächlich entweicht nun aber das Wasser aus unseren Feuerungen als Wasserdamps, so daß man 9 × 637 in Abzug bringen muß, wenn die Gase mit 100° entweichen, somit 34 220 — 5733 — 28 487 W.-E. Dann aber darf man den durch die höhere specifische Wärme der Rauchgase bewirkten Verlust für das hygrostopische und das bei der Verbrennung gebildete Wasser erst von 100° an rechnen. Bequemer sür die spätere

¹⁾ Wagner's Jahresber. 1880, 417. — 2) Ann. d. chim. phys. (1852) 34, 411 bis 424. Ihre erste Versuchsreihe ergab 8035 bis 8113, die sechs letzten Versuchs 8070 bis 8089 W.-E. — 3) Compt. rend. (1868) 67, 661. — 4) Pogg. Ann. (1873) 148, 375. — 5) Compt. rend. (1880) 90, 1241. — 6) Vericht. deutsch. chem-Gesellsch. 1877, 947, 2141. — 7) Ann. d. Phys. (1877) 2, 359. — 8) Chem. Centralb1. 1881, 828.

Berlustberechnung ist es, bei einer mittleren Lufttemperatur von $T=20^{\circ}$ nach Regnault¹) 613 W.=E., ober was wohl richtiger erscheint, da die Gase bei Dampstesselseuerungen mit über 100° entweichen, $637-(80\times0.4805)=599$ oder abgerundet 600 W.=E., somit 34220-5400=28820 oder rund 28800 W.=E. als Brennwerth des Wasserstoffes in Rechnung zu setzen. Die Berechnung der latenten Siedewärme auch für das aus dem sogenannten gebuns benen Wasserstoffe gebildete Wasser halte ich nicht für angebracht.

Der Schwefel ist in der Kohle theils als Schwefelkies, theils in organischer Berbindung vorhanden; er verbrennt theils zu Schwefligsäure, theils aber zu Schwefelsäure, so daß man wohl den Mittelwerth 2500 W.=E. einsetzen darf.

Es ergiebt sich danach die Formel:

$$W = \frac{8100 c + 28800 (h - \frac{1}{8} o) + 2500 s - 600 w}{100}.$$

Ob es richtiger ist, für gewisse Brennstoffe den Brennwerth des gesammten Wasserstoffs in Rechnung zu setzen, oder den Sauerstoff als mit Kohlenstoff versbunden, somit:

$$W = \frac{8100 c + 28800 h + 2500 s - 600 w}{100}$$

oder

$$\frac{8100 (c - \frac{3}{8} o) + 28800 h + 2500 s - 600 w}{100},$$

müssen weitere Forschungen ergeben. Völlig zutreffende Resultate sind durch diese Berechnungen natürlich nicht zu erreichen, da wir es in den Brennstoffen nicht mit einem Gemisch von sestem Kohlenstoff, gassörmigen Wasserstoff und Sauerstoff, sondern mit chemischen Verbindungen zu thun haben, die zur Zeit noch unbekannt sind. Für praktische Zwecke wird man jedoch vorläusig damit zufrieden sein, oder aber sich auf calorimetrische Bestimmungen einrichten müssen (S. *160). —

Die Dauer der Versuche darf nicht zu kurz bemessen werden; eine Beurstheilung der Feuerung läßt sich meist in 3 bis 4 Stunden erreichen, ein Versdampfungsversuch am Dampftessel z. B. sollte aber mindestens 10 Stunden dauern.

Die Temperatur der abziehenden Rauchgase wird mittelst 75 cm bis 1 m langer Thermometer [womöglich solcher mit Stickstoffsüllung 2)] bestimmt, welche in den Rauchcanal vor dem Schieber so eingesetzt werden, daß die Quecksilberstagel sich möglichst mitten im Gasstrome befindet. Die Ablesungen erfolgen so ost (oder halb so ost) als Gasproben genommen werden. Haben die Rauchgase eine Temperatur von über 360°, so ist die Bedienung der Feuerung entsprechend zu ändern, oder es sind die S. 48 und 61 beschriebenen Phrometer zu verwenden.

¹⁾ Regnault: Mémoires de l'Académie (1847) 21, 635. — 2) Universitäts= mechaniker W. Apel in Göttingen liefert 75 cm lange Thermometer für 5,50 Mk., 1m lange mit Stickstoffsüllung für 12 Mk.

Zur Untersuchung ber Rauchgase werden während des ganzen Bersuches in gleichmäßigen Zwischenräumen stündlich 5 bis 6 Gasproben durch ein lustdicht im Fuchs neben dem Thermometer eingesetzes Glasrohr, dessen untere Mündung möglichst mitten in den Gasstrom reicht, entnommen und deren Gehalt an Kohlenssäure und Sauerstoff bestimmt (S. 248), sowie auf etwaigen Gehalt an Kohlensorhd geprüft. Enthalten die Rauchgase nennenswerthe Mengen von Kohlenorph—was meist nur bei mangelhaften Feuerungen der Fall ist —, so ist die Bebeienung der Feuerung entsprechend zu ändern, oder aber es sind Gasproben einzuschmelzen und im Laboratorium auf ihren Gehalt an Kohlenorph, Wasserblig und Kohlenwasserstoff zu prüfen (S. 222 und 239). Ferner wird stündlich der Feuchtigseitsgehalt (S. 172) und die Temperatur der in die Feuerung tretenden Luft mittelst eines vor strahlender Wärme geschützten Thermometers bestimmt. Von den erhaltenen Resultaten wird das arithmetische Mittel genommen und der solgenden Berechnungen zu Grunde gelegt.

Ergab die Gasanalyse k Proc. Kohlensäure, o Proc. Sauerstoff und n Proc. Stickstoff, so ist das Verhältniß der gebrauchten Luftmenge zu der theoretischerforderlichen, wenn die Verbrennungsluft x Proc. Sauerstoff und z Proc. Stickstoff enthält:

$$v = \frac{x}{x - (z \, o : n)}$$
 oder $\frac{n}{n - (z \, o : x)}$ bezieh. $\frac{21}{21 - (79 \, o : n)}$

bei 21 Proc. Sauerstoff; 1 kg der Kohle mit c Proc. Kohlenstoff 1) giebt = 1,854 c: 100 = K chm Rohlensäure (von 0° und 760 mm), Ko: k = 0 chm Sauerstoff und Kn: k = N chm Stickstoff. Die Menge w des in den Rauchgasen enthaltenen Wasserdampses wird berechnet aus dem Wassergehalt der Kohle (w:100), dem durch Verbrennung des Wasserstoffes gebildeten $(0,09\ h)$ und dem in der Verbrennungsluft enthaltenen $(vLf; vgl. S. 183)^2$). Die Gesammtmenge der Verbrennungsgase von 1 kg Kohle ist somit:

$$\frac{11/_3 c}{100} + 1,430 O + 1,257 N + \frac{2s}{100} + w_1$$
 Kilogramm,

oder

$$K + \frac{K(o+n)}{k} + \frac{2s}{286,4} + \frac{w_1}{0,805}$$
 Kubikmeter von 0° und 760 mm.

Enthalten die Rauchgase Kohlenoryd und Kohlenwasserstoff, so ist zu berücksichtigen, daß nach den Formeln $C+O_2=CO_2$, C+O=CO mit $C+2H_2=CH_4$ je 1 cbm dieser Gase 0,5395 kg Kohlenstoff enthält. Ergab nun die Analyse k Proc. Kohlensäure, d Proc. Kohlenoryd, m Proc

¹⁾ Nach Abzug des etwaigen Gehaltes der Asche an unverbranntem Kohlen stoff. — 2) Statt vL wird man oft hinreichend genau K+O+N nehmen, welche Ausdruck wegen des beim Verbrennen des Wasserstoffes verschwundenen Sauerstoffe meist etwas kleiner ist als $vL.-^8$) 1 kg Kohle giebt $44:(12\times 1,9781)=1,8537$ chr Kohlensäure. Dieselbe Zahl wird erhalten, wenn für Kohlenstoff 11,97 und süchlenstoff 15,96 gesetzt wird (vgl. Wagner's Jahresber. 1881, 379), folglich enthä 1 chm 1:1,8537=0,5395 kg Kohlenstoff.

than (CH₄), h Proc. Wasserstoff, o Proc. Sauerstoff und n Proc. Stickstoff, ie in 1 cbm r kg Kohlenstoff als Ruß, so enthält 1 cbm dieser Gase $\frac{1}{100}$ (k+d+m) 0,5395 +r kg Kohlenstoff und 1 kg Kohle giebt 0,01 c: [0,01 (k+d+m) 0,5395 +r] = G Kubikmeter trockene se, darin:

$$rac{G\,k}{100}=K$$
 Kubikmeter Kohlensäure, $rac{Kd}{k}$ ober $rac{G\,d}{100}$ Kohlenoryd, $rac{G\,m}{100}$ Methan, $rac{G\,h}{100}$ Wasserstoff, $rac{G\,o}{100}$ Sauerstoff und $rac{G\,n}{100}$ Stickstoff.

Schwefligsäure (bezieh. Schwefelsäure) und Wasserdampf werden wie vorhin **echnet.** Das Gewicht dieser Gase findet sich leicht mit Hülfe der kleinen belle auf S. 139.

Der Brennwerth des Kohlenorydes ist nach Favre und Silbermann 1)

39 bis 2417, im Mittel 2403 B.-E., nach Thomsen 2) = 68370: 28

2442 B.-E., nach Berthelot 3) = 68300: 28 = 2439 B.-E., im ttel somit 2428 B.-E. Der Brennwerth des Methans ist nach Favre Silbermann (a. a. D. S. 427) = 13063 B.-E., nach Thomsen 213530: 16 = 13346 B.-E., nach Berthelot = 213500: 16

13344 B.-E., im Mittel 13251 B.-E., bezogen auf slüssiges Basser. Nun peratur 1350 B.-E. abzuziehen sind und nur 11900 B.-E. gerechnet werden sen. Somit ergeben sich die Brennwerthe:

	Bildung flüssigem bei (Wasser	Bildung Wasserd bei 2	ampf	Gewicht von 1 cbm
	1 kg	$\overline{\mathbf{cbm}}$	1 kg	$\overline{\mathrm{cbm}}$	
hlenoryd (CO).	2428	3058 W.:E.	2 428	3058 W.=E .	$1,2593~\mathrm{kg}$
ethan (CH ₄)	13 251	9481	11 900	8514	0,7155
afferstoff	34 220	3060	2 8 800	2580	0,0896

Der Verlust durch unvollkommene Verbrennung ergiebt sich aus dem Brennrthe der unverbrannten Kohle in den Herdrückständen und dem der etwaigen Embaren Bestandtheile (Kohlenoxyd, Methan, Wasserstoff, Ruß) der Rauchgase. Ein Beispiel möge diese Berechnungen erläutern. Die verwendete Kohle keine aus:

										<u>-</u>	100	
Ajche	•	•	•	•	•	•	•	•	•_	•	2	
Wasser											3	
Schwefel .	•	•	•	•	•	•		•	•	•	2	
Stickftoff.												
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8	
Wafferstoff	•	•	. •	•	•	•	٠	•	•	•	4	
Rohlenstoff	•		•	•	•	•	•	•	•	•	80	Proc.

¹⁾ Ann. de chim. phys. (1852) 34, 405. — 2) Bericht. deutsch. chem. Gesellsch. 0, 1321, 1805, 2320. — 8) Wagner's Jahresber. 1880, 922.

So ift der Brennwerth nach der S. 259 entwickelten Formel:

$$W = \frac{8100 \times 80 + 28800 (4 - \frac{8}{8}) + 2500 \times 2 - 600 \times 3}{100} = 7376$$

1 kg dieser Rohle erfordert

$$\frac{8/_3 \times 80 + 8 \times 4 + 2 - 8}{100}$$
 = 2,393 kg oder 1,673 cbm Sau

somit

$$\frac{\frac{8}{3} \times 80 + 8 \times 4 + 2 - 8}{1,43 \times 21} = 7,97 \text{ cbm } \text{ fuft,}$$

wenn dieselbe 21 Proc. Sauerstoff enthielt.

Die Untersuchung der Rauchgase ergebe zunächst im Durchschnitt 320

Rohlenfäure		•	•	•	•		•	•	•	•	15	Proc.
Sauerstoff		•	•	•	•	•	•	•	•	•	5	
Stidftoff.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	80	

Die äußere Luft habe 20° und sei mit Wasserdampf gesättigt, set f=0.017 (S. 183), die Asche enthalte zu vernachlässigende Mengen brannter Kohle. Dann ergab 1 kg Kohle $1.854\times0.8=1.483$ chm ksäure, 0.494 chm Sauerstoff und 7.909 chm Stickstoff, zusammen 9.886 trockener Gase; dieselbe Zahl wird nach der Formel $c:(k\times0.5395)$ $80:(15\times0.5395)$ erhalten. Das Verhältniß der gebrauchten zur theo erforderlichen Lustmenge ist v=1.31. Die Menge des Wasserdamps $0.03+0.36+(7.97\times1.31\times0.017)=0.567$ kg =0.705 chm. Wärmeverlust beträgt somit sür 1 kg Kohle:

					cbm	(32	0 -	 ;	20) 💢 🤄	Spe	cif	. 2	B.		Wärn	reverluft
Rohlenfäure .		•	•	•	1,483	•	•	•	•	138,9	•	•	•	•	•	206	W.=E.
Sauerstoff .					,					•							
Stidstoff					•												
Schwefligsäure		•	•	•	0,014	•	•	•	•	133,4	•		•	•	•	2	
Wafferdampf	•	•	•	•	0,705	•	•	•	•	116,0	•	•	•	•	•	82	
		•			10,605	_		_						•		1063	W.:E.

somit 14,3 Proc. des Gesammtbrennwerthes. Für die trockenen Ram allein ergeben sich 980 W.-E., bei Annahme einer mittleren specifischen Bon 0,307, wie Bunte (S. 165) annimmt, aber nur 910 W.-E., während den meist nicht berücksichtigten Wasserdampf der Verbrennungsluft 25\cdot\delta entfallen. Ich kann mich daher zur Annahme derartiger Näherungswerthe entschließen, welche nur den Zweck haben, nach einem 8 bis 10 stündigen versuche bei der Berechnung der Resultate einige Minuten Zeit zu ersp dafür aber etwa 10 Proc. des Gesammtverlustes betragende Rechnungssehe begehen. Der Verlust durch die Schwesligsäure der Rauchgase dagegen iklein, daß er um so eher vernachlässigt werden kann, als diese gewöhnlich mi Kohlensäure zusammen k

Wärmer der Kohlensäure ist aber zu berlicksichtigen (E. 143), da tellier 1) neuerdings wieder bestätigt hat, daß die specifische Wärme der ur und des Wasserdampses dei 2000° sast dappelt so groß ist, als

ne man den Brennwerth der Kohle auf Missiges Sasier von 0° des omit:

 $\pm 100 \times 0.5 + 34220 \times 0.03 + 2500 \times 0.02 = 7557$

de Berluftberechnung filt Baffer:

```
(0.06 + 0.36 \cdot 657 = 246 33.45.

0.39 \times 220 \times 0.4365 = 41

(7.97 \times 1.51 \times 0.017) \times (300 \times 0.4365) = 25

= 314 33.45.
```

m und die latente Wärme sitr das aus dem jagenannten gebundenen is gebildere Wasser in Rechnung sest. Geschieht dies nicht, so ist der m (1,09 > 600 = 54 W.-E. geringer, betrügt somit nur 260 W.-E. ersten Rechnung bleibt demnach ein nuzdarer Rest von 7376—1063 W.-E., nach der lesteren von 7557—1241 = 6316 W.-E.; der desslicht sich aus den Abrundungen der Rechnung, sowie aus der der Keinnung zu Grunde siegenden Annahme, das die Kohle 0° habe.

ions gleichen Serinchsbebingungen ergebe die Unterinchung der e einer schiecknen Fenerung in 1 abm 0,0011 kg Kohlenstoff als

Applemänne	•	-	•			•	•	•	•	•	15	
Andieniānis Andienozad	-			•			•	•		•	4	20 Bm.
Roblemmafier	ilu.	ī	-	•	-	•	•	•	-	-	1	,
Banetor .		•										
Saustof .			•	•			•	-	-		2	
Endiwi	-		•	•	•	•	•	-	•	•	77	

Kohlenson echalien, is daß von 1 kg Kohle statt 0,80 mm 0,795 kg n in die Manchanie übergegangen sind und 1 kg Kohle = 0,795: 0,5395 + 0,0011] = 7,294 alm modene Ranchanie gegeben dan 1,094 alm Kohlensäme, 0,292 alm Kohlengad, 0,073 alm Methan, m Basserios, 0,146 alm Sanerios, 5,616 alm Suisaussi und Muß. I kine Wiethan enthält 2 kiner Bassersos. es entweichen 19 kiner oder 0,02 kg, also die Hälste des Bassersoss unwerkannn, 2 Annshgase mar 0,37 kg oder 0,46 alm Basserdosse unwerkannn, 3 die höhere Temperatur der Gase ein Bärneverlust ergieln von:

mpt. renč. 1561 **93**. 1014

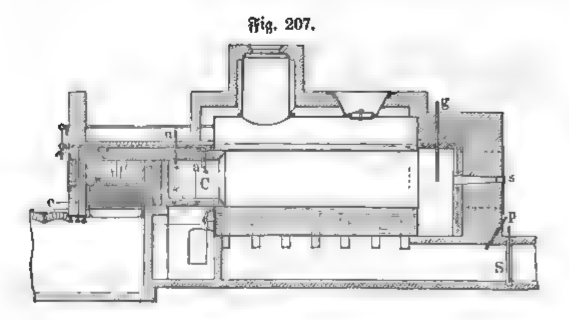
Untersuchung bon

						cbm	20) 🗙	€	þe	cif.	Đ	8,		Barmeverluft				
Rohlenjaure						1,094				139							152	W.€.
Roblenoryd	•					0,292				93							27	
Methan .						0,073				127	•	•	•	•			9	
Wafferftoff																		
Sauerftoff																		
Stidstoff .	•	4		•		5,616		4		92	•		٠				517	
Waller			4	4		0,46	•	٠		116	-	٠	•	٠	•	٠	53	
															Τ		779	₩.·E.

Der Barmeverluft burch unvolltommene Berbrennung ergiebt fich für 1 kg

										\mathbf{cbm}				kg			Brennwerth
Rohlenogyd										0,292				0,368			893 W.E.
Methan .										-				•			
Wasserfloff		٠	•						٠	0,073		٠	•	0,0065	•	•	187
Rug														•			65
Rohlenftoff	þe	ŗ	Dе	tb:	citi	r ft	āπ	þe		_	4	•	٠	0,005		٠	40
																	1805 2BE.

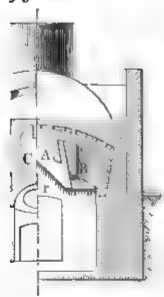
Als Beispiel einer ausgeführten Rauchgasanalyse möge die Untersuchung einer Dampflesselseuerung näher erörtert werden, bei welcher gleichzeitig festzustellen



war, welchen Werth eine sogenannte Rauchverbrennungsvorrichtung hatte. Die selbe ist, wie die drei Figuren 207 dis 209 zeigen, bei einem Einstamms rohrlessel als Vorsenerung ausgesithet. Die von der Thür d aus in den Schackt A eingestüllten Kohlen werden hier vorgewärmt, theilweise entgast, rutschen dam zu beiden Seiten auf dem schrägen Rost of herunter, um hier und auf den wagerechten Rosten der von d aus zugänglichen Brennkammern B völlig zu verdrennen. Die durch die Dessnung e angesaugte Lust umzieht die Wandungen der Brennkammern B, erhitzt sich weiter in den Zwischenräumen der beiden in einander gesteckten Chamosteröhren C und mischt sich bei a mit den durchziehenden Feuergasen, um hierdurch eine völlige Verbrennung der Rauchgase zu erzielen.

Berfasser zunächst burch Borversuche festgestellt hatte, bag bei einer S von 24 em die Rauchgase im Durchschnitt mit 6,1 Proc.

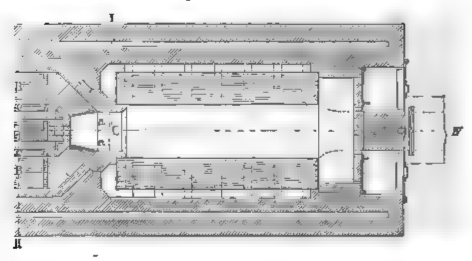
Fig. 208.



Rohlensaure und 245°, bei 11 cm Schieberössenung mit 11,7 Proc. Rohlensaure und
215°, bei 9 cm Schieberössung aber im Durchschnitt mit 14,2 Proc. Kohlensaure
und 201° entwichen, wurde wenige Tage
später eine längere Versuchereihe ausges
sührt, beren Resultate in nachsolgender
Tabelle zusammengestellt sind. Die Temsperatur t der abziehenden Rauchgase wurde
bei p mit einem 75 cm langen Duecksilberthermometer mit Sticksoffsüllung, die
Temperatur T am Ende des ersten Zuges
mit einem durch das Schauloch s eins
gesührten neuen Graphitpyrometer von

Hartung (G. 11) bestimmt. Die Gase wurden bei p anergleichung auch bei g burch ein eingesenttes Porzellanrohr geit-

Fig. 209.



entnommen und an Ort und Stelle mittelft bes Apparates: S. 250 erörterten Weise untersucht. Da die Analysen übereinzen die Gase hinreichend gemischt, gleichzeitig ergab sich hierdurch, werk gut gedichtet war, da sonst der Sauerstoffgehalt der Gase er Kohlensäuregehalt entsprechend kleiner gewesen wäre als bei g. iden Rauchgase rauchstrei waren und hinreichend Sauerstoff entvorauszusehen, daß keine nennenswerthen Mengen Rohlenoryd und handen sein konnten, doch wurde, als der Sauerstoffgehalt sehr e Probe eingeschmolzen (S. 222) und mit dem Apparate Fig. 196 i ferner die Wirkung der Luftzusuhr bei e sestzustellen, wurden n von den Luftaustrittsöffnungen bei a durch ein Porzellantohr n die Untersuchung ergab:

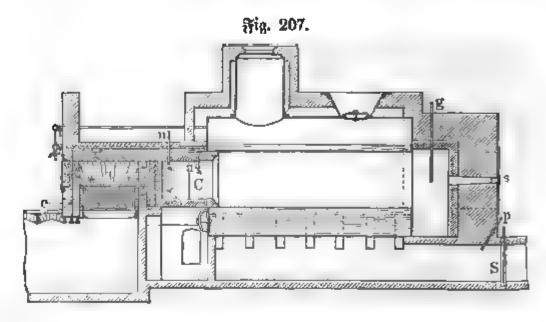
Untersuchung bon

						cbm	(32	0 -	!	20) 🗙	e	þe	cif.	D	3.		Wārm.	everluft
Roblenfaure						1,094					139							152	2B€.
Roblenogyd						0,292					98							27	
Methan .						0,073	ı.				127					-		9	
Wafferftoff		4			٠	0,073	٠			٠	92						•	7	
Sauerftoff																			
Studftoff .																			
Waffer	•	•	٠	,	٠	0,46	٠		٠		116	٠	•					53	
																_		779	Æ.:€.

Der Wärmeverluft durch unvolltommene Berbrennung ergiebt fich fitt 1 Roble ju:

									obm			kg			Brennwerth
Roblenogyb									0,292			0,368			893 B .Æ.
Methan .									-						620
Bafferftoff								٠	0,073		•	0,0065		•	187
Ջս §												-			65
Rohlenftoff	De	t l	Øe.	rbi	rüc	fft	ăn	be		+		0,005		•	40
													-		1805 286.

Als Beispiel einer ausgeführten Rauchgasanalnse moge bie Untersuchung i Dampfteffelfenerung näher erörtert werben, bei welcher gleichzeitig festund



war, welchen Werth eine sogenannte Rauchverbrennungsvorrichtung hatte. I selbe ist, wie die drei Figuren 207 bis 209 zeigen, bei einem Einstelle rohrkessel als Borseuerung ausgesilhrt. Die von der Thür d aus in den Schause deingefüllten Kohlen werden hier vorgewärmt, theilweise entgast, rutschen war beiden Seiten auf dem schrößen Rost r herunter, um hier und auf den wirechten Rosten der von d aus zugänglichen Brennkammern B völlig zu brennen. Die durch die Deffnung e angesangte Lust umzieht die Wandund der Brennkammern B, erhipt sich weiter in den Zwischenräumen der beiden einander gesteckten Chamosteröhren C und mischt sich bei a mit den durchzich den Feuergasen, um hierdurch eine völlige Verbrennung der Rauchgase zu zielen.

achdem Verfasser zumächst durch Vorversuche festgestellt hatte, daß bei einer öffnung S von 24 cm die Rauchgase im Durchschnitt mit 6,1 Proc.



Kohlensäure und 245°, bei 11 cm Schiebersöffnung mit 11,7 Proc. Kohlensäure und 215°, bei 9 cm Schieberöffnung aber im Durchschnitt mit 14,2 Proc. Kohlensäure und 201° entwichen, wurde wenige Tage später eine längere Versuchstreihe ausgesführt, beren Resultate in nachfolgender Tabelle zusammengestellt sind. Die Temsperatur t der abziehenden Kauchgase wurde bei p mit einem 75 cm langen Queckssilberthermometer mit Sticksoffsüllung, die Temperatur T am Ende des ersten Zuges mit einem durch das Schauloch s einsgesilhrten neuen Graphitpyrometer von

le und Sartung (S. 11) bestimmt. Die Gase wurden bei p an-

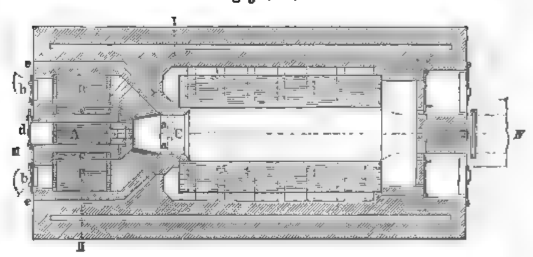


Fig. 209.

Proben entnommen und an Ort und Stelle mittelst des Apparates 14 in der S. 250 erörterten Weise untersucht. Da die Analysen übereinn, so waren die Sase hinreichend gemischt, gleichzeitig ergab sich hierdurch, 3 Manerwerk gut gedichtet war, da sonst der Sauerstoffgehalt der Gase rößer, der Kohlensäuregehalt entsprechend kleiner gewesen wäre als dei g. abziehenden Rauchgase rauchsrei waren und hinreichend Sauerstoff entsso war vorauszusehen, daß keine nennenswerthen Mengen Kohlenoryd und koff vorhanden sein konnten, doch wurde, als der Sauerstoffgehalt sehr war, eine Probe eingeschmolzen (S. 222) und mit dem Apparate Fig. 196 cht. Um serner die Wirkung der Luftzusuhr bei e sestzusiellen, wurden ig Proben von den Luftaustrittsöffnungen bei a durch ein Porzellanrohr n men. Die Untersuchung ergab:

Probe= nahme		Rohlenfaure	Sauerftoff	Ctidftoff	T	t	Bemerkungen			
Uhr Min.										
8	55	14,3	5,1	80,6	640	231	Lufttemp. 230, 1 cbm Luft enthält 16,5 g			
9		12,1	7,7	80,2			Schieberstellung S 9 bis 10 cm.			
	5	9,9	10,0	80,1						
10	5	14,3	5,2	80,5	565	202				
	10	14,8	4,6	80,6						
	20	15,4	3,8	80,8	561	205				
	30	14,5	4,9	80,6			· ·			
	40	14,6	4,9	80,5	568	208				
	50	13,6	6,1	80,3						
11	_	13,9	5,6	80,5	562	204	Lufttemp. 240, 1 cbm Luft enthält 16,1 g			
	10	13,9	5,8	80,3						
	15	14,0	5,3	80,7						
	20	15,9	3,8	80,3	-	}	Born bei n.			
	25	14,0	5,4	80,6						
	40	14,9	4,8	80,3	508	206	Luftzufuhr e verstopft.			
	50	13,9	5,7	80,4		<u> </u>				
12		12,4	7,0	80,6	545	206				
	10	5,5	14,6	79,9			Während des Ausschlackens.			
	15	6,2	13,7	80,1		j				
	3 0	8,4	11,6	80,0						
	45	12,2	7,7	80,1	610	218	Luftzufuhr wieder geöffnet.			
1		12,2	7,5	80,3	580	209				
	20	14,8	5,0	80,2	540	20 8				
	30	14,1	5,3	80,6						
	40	12,9	6,5	80,6		<u> </u>				
	50	12,2	7,3	80,5	520	201				
2		14,6	4,6	80,8			Lufttemp. 24,5°, 1cbm Luft enthält 15,4g!			
	10	13,6	5,8	80,6						
	20	13,1	6,3	80,6	552	204				
	30	14,2	5,4	80,4						
	50	13,3	6,0	80,7						
3		13,4	6,1	80,5	580	218				
		13,0	6,6	80,4	564°	2090	Mittel.			
		j	l	1	i	ł	·			

Eine Durchschnittsprobe der zur Heizung des Kessels verwendeten westschen Nußkohlen (Shamrock) bestand aus:

Rohlenftoff	85,14
Wasserstoff	
Schwefel, flüchtig	
Schwefel in der Asche .	Spur
Sauerstoff und Stickstoff	
Wasser	1,06
Ajde	1,94
	100,00

tsprechend einem Brennwerthe von rund 8000 Wärmeeinheiten.

Der Durchschnitt obiger 32 Einzelproben 1) ergibt somit für 1 kg Kohle

					cbm		1	85	×	(@	Spec. A	där	me	²)		W	ärme	verluft
Rohlenfäure	•	•	•	•	1,58		•	•	•	•	81,23	•	•		•	•	12 8	W.=E.
Sauerstoff	•	•	•	•	0,80	•	•	•	•	•	57,56		•	•	•	•	46	
Stidstoff.	•	•	•	•	9,77	•	•	•	•	•	56,6 8	•	•	•	•	•	554	
Wasser																		
				<u> </u>	12,92		•								_		783	W.=E.

Für je 1 kg Kohle entwichen demnach durchschnittlich 12,92 cbm Berstennungsgase mit 783 Wärmeeinheiten, entsprechend einem Wärmeverlust von 1,8 Proc. (vgl. S. 146). Eine spätere Versuchsreihe ergab im Wesentlichen asselbe Resultat. Eine dem Rohre g entnommene Probe bestand (über Quecksber untersucht) aus:

¹⁾ Zur bequemen Berechnung des Wärmeverluftes möge als Nachtrag zu S. 144 te Zusammenstellung der specif. Wärme der Gase berechnet auf 1 cbm derselben gen:

							6	Specif. Wärme	Gewicht von 1 cbm	Specif. Wärme von 1.cbm
Rohlenfäure (CO2) von	10	bis	15	00	•	•	. 0,20914	1,9781 k	0,4137
, , ,				20	0		•	. 0,21564	-	0,4265
				25	0		•	. 0,22197		0,4391
				3 0	0			. 0,22812		0,4512
				35	0			. 0,23409		0,4631
Rohlenoryd		•	•		•		•	. 0,2450	1,2593	0,3084
Sauerstoff	• •	•			•	•		. 0,21751	1,4303	0,3111
Stidftoff								•	1,2566	0,3064
Wasserstoff								•	0,0896	0,3054
Wafferdampf								· •	0,8048	0,3867
Methylwasserstoff								•	0,7155	0,4243
Schwefligfäure .									2,8640	0,4448

^{2) 2090} weniger 240 Lufttemperatur.

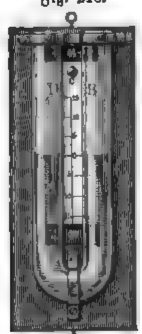
Generatorgafe.

,				_		100,00
Stidftoff .						
Bafferstoff		4				0
Sauerftoff .			٠			2,80
Rohlenogyd					4	0
Rohlenfaure						

Brennbare Gase waren bemnach trot des geringen Lustüberschusses hier nicht nachweisbar; dieses günstige Verhälmiß ist wohl der theilweisen Entgasung im Füllschacht, sowie dem Umstande zuzuschreiben, daß die Fenergase zunächst durch das glühende Chamotterohr hindurchgehen müssen, bevor sie mit abkühlenden Resselssächen zusammenkommen. Dem entsprechend war auch die Rußbildung bei beiden Ressels gering, so daß aus dem Schornsteine nur dann schwarzer Nauch entstieg, wenn der Heizer aus dem Kohlenschachte eine größere Menge nicht genligend erhitzter Kohlen auf den Planrost in B niederstieß. Die complicite Lustzusührung dei a dagegen erwies sich, wie vorauszusehen war, nach obigen nachsen als zweckos, da das Verschließen berselben ohne nachweisbaren Sinsus zus die Rauchgase war.

Bei ber Untersuchung von Feuerungsanlagen ift auch oft die Bugftarte zu neffen. Hierzu verwendet Verfasser seit Jahren ein U-Rohr, welches zur Erschterung bes Ablesens mittelft kleiner Messingbugel a (Fig. 210) auf das 1 cm





bide Brett A befestigt ift. Sinter bem Robre BD ift in einem 4 mm tiefen Ausschnitte n ein fleiner Dagftab mit Millimetertheilung mittelft bes Knopfes e verschiebbar eingefett. Beim Gebrauch wird bas Rohr etwa jur Salfte mit gefürbtem Baffer geftillt, bann bas Brett mittelft zweier unten und oben eingeschraubter Desen an eine Wand, bei einzelnen Untersuchungen auch einfach an ben Apparat für Rauchgasanalysen (S. 249) befestigt und mittelft bes Anopfes c ber Magftab fo verschoben, dag ber Nullpunkt genau mit bem unteren Menistus ber Flussigteit in beiben Schenkeln - wie in Fig. 210 - gufammen trifft. Run wird ber Schenkel D mittelft Gummiftopfen und Gladrohr ober Gummischlauch mit bem Schornfteine verbunden und ber Bobenunterschied beiber Fluffigfeite fäulen abgelesen. Da hier teine Luft hindurchgesaugt wird, fo tann man mittelft diefer fleinen Borrichtung felbst auf

größere Entfernungen hin burch Einschaltung eines engen Bleitohres ober Gummischlauches die Zugstärke meffen. Durch Löfen der Verbindung kann man sich jederzeit von der Richtigkeit der Angaben überzeugen. — Andere Zugmesser sollen später besprochen werden.

Generatorgase werben in ber S. 239 besprochenen Beise untersucht, ober aber wie Leuchtgas.

Untersuchung bon Leuchtgas.

Bei der Untersuchung bes Leuchtgases tommen für ben praktischen Betrieb tlich specifisches Gewicht, Kohlensaure, Ammoniat und Schwefel in Frage,

Fig. 211.



während Wafferstoff und die Rohlen= mafferstoffe feltener bestimmt merden.

Specifisches Gewicht. R. Bunfen 1) findet das specifische Gewicht von Gasen durch Bestimmung ihrer Ausströmungsgeschwindigkeit aus enger Deffnung in dunner Platte; das Gewicht zweier Gase verhält sich dann wie die Quadrate ihrer Aus-

ftrömungezeiten.

Schilling 2) hat biefes Berfahren babin vereinfacht, bag er eine chlinbrifche Glasröhre A (Fig. 210) von 40 mm innerem Durchmeffer und 45 cm Lange verwendet, beren aufgefitteter Deffingbedel bas Ginströmungerohr a. Ausströmungerohr b und ein Thermometer trägt. Das Ausströmungerohr b ift 12 mm weit und oben mit einem Blatinblech gefchloffen, welches in ber Mitte eine feine Deffnung bat. Der 125 mm weite außere Cylinder wird mit fo viel Baffer verfeben, bag biefes nach Füllung bes inneren Rohres A mit Luft ober Gas bis zu einer Marte in ber Nähe bes oberen Randes reicht.

Man taucht nun zunächst ben mit atmosphärischer Luft gefüllten Splinder A in das mit der erforderlichen Menge Wasser gefüllte Gefäß B, öffnet den Hahn des Abslußrohres b, so daß die Luft aus der Deffnung in der Platinplatte entweicht. Sobald das Wasser im Cy-

Bunfen: Gasometrische Methoden, S. 185. — 2) Dingl. Journ. (1860) 155, Wagner's Jahresber. b. chem. Technolog. 1859, 667; Schilling: Handbuch b. ohlengasbeleuchtung, S. 99.

linder A die untere Marke C trifft, beobachtet man mittelst Secundenuhr die Zeit, welche erforderlich ist, dis das Wasser dis zur oberen Marke C aufgestiegen ist. Nun wird der langsam in die Höhe gehodene Chlinder A durch Rohr a mit Leuchtgas gefüllt und nach Oeffnen des Rohres b durch Senken das Gas wieder ausgetrieben. Ist so durch mehrmaliges Füllen und Entleeren die atmosphärische Luft entsernt, so füllt man mit dem zu untersuchenden Gase und bestimmt die Ausströmungszeit wie bei der Luft. Die Ausströmungszeit der atmosphärischen Luft habe z. B. 285, die des Gases aber 209 Secunden betragen, so ist das specifische Gewicht des Gases 2092: 2852 — 0,538.

Der Apparat ist zur Zeit wohl am meisten im Gebrauch und für praktische Zwecke auch ausreichend. A. Wagner 1) hält denselben zwar nicht für zuverslässig, ob aber das von ihm angegebene mit seiner Ausströmungsöffnung versehene U-Rohr, sowie der ähnliche Apparat von Plettner 2) bessere Resultate geben, sei dahingestellt. Noch weniger empfehlenswerth erscheint der ähnliche Apparat von Schinz 3), etwas umständlich der dem Bunsen'schen ähnliche, mit elektrischer Auslösung versehene von De Negri⁴).

Recknagel 5) bestimmt das specifische Gewicht durch den Druckunterschied einer 2 m langen Säule von Luft und Gas auf eine Wassersäule. Weit genauer ist das Verfahren von Edelmann 6), welcher diesen Druckunterschied mittelst eines Prismas mißt, es ist jedoch nur in wohl eingerichteten Laboratorien ausssührbar.

Pernot?) füllt die zu vergleichenden Gase in das Metallgesäß eines Nicholson'schen Aräometers, um dadurch das Gewicht derselben zu bestimmen. Lipowiß verwendet hierzu an einer Wage hängende Blechchlinder. Versasser zieht hiersür einen Glasapparat vor, und zwar der leichteren Füllung wegen einen an beiden Seiten ausgezogenen, mit Glashähnen versehenen dünnwandigen Gestinder (Fig. 212). Ein solcher saßt z. B. 116,3 cc (durch Ausmessen mit Wasser oder Duecksilber bestimmt) und wiegt bei 22,9° und 752 mm mit trockener Luft gefüllt 55,821 g, somit, da nach S. 189 und 191°):

$$\frac{116,3.752}{760.[1+(0,00366.22,9)]}=106,2,$$

und da 1 Liter atmosphärische Luft bei 0° und 760 mm 1293,6 mg wiegt, 106,2 cc daher 137,4 mg, das Gefäß leer 55,6836 g. Dasselbe Gefäß mit Leuchtgas gefüllt (zu welchem Zwecke man den oberen Ansatz des senkrechtstehenden

 $log 1 + 0.00366 \cdot 22.9 = 0.03496$

Gesses mit der Gasleitung verbindet und nach völliger Verdrängung der Luft beite Hähne schließt) wog 55,7435 g, das Leuchtgas selbst somit 59,9 mg, das specifiche Gewicht desselben war baher 0,4359. Das Versahren ist genau und überall da zu empsehlen, wo eine analytische Wage zur Verstigung steht. Hat mu das Gewicht des leeren trockenen Gefäßes sestgestellt, so genügt für jede neue Besimmung eine Wägung.

Rohlenfaure. Bablert 1) läßt Rohlenfaure und Schwefelwasserstoff durch Anfali absorbiren, bestimmt bann in einer burch leberleiten über Braunftein von

Fig. 212.



Schweselwasserstoff befreiten Probe in gleicher Weise die Kohlensäure und berechnet den Gehalt an beiden Gasen aus der Druckabnahme. Das Berfahren hat begreislicher Weise keinen Beisall gesunden. In entsprechender Weise absorbirt Dechelhäuser?) die Kohlensäure mit Kalilange und berechnet den Kohlensäuregehalt ebenfalls aus der Abnahme der Spannung, während Ridorff?) die Kohlensäure mittelst Kalislange in derselben Weise bestimmt, wie die Feuchtigkeit der Luft mit Schweselsäure (S. 179). Da die Alkalilange eine andere Tension als Wasser hat, so sind diese Versahren wenig empsehlenswerth.

Bur Bestimmung der Kohlensäure im ungereinigten Leuchtgase ist der Apparat Fig. 204 (S. 251), oder bei wissensschaftlich genauen Versuchen der Apparat Fig. 196 (S. 239) zu verwenden. Für gereinigtes Leuchtgas genligt zur Bestriebscontrole ebenfalls der Apparat Fig. 204, sonst ist das Versahren von Mohr (S. 200) oder Pettenkofer (S. 202), oder aber der Apparat Fig. 196 anzuwenden. Enthält hier-

bei das Gas meßbare Mengen von Schweselwasserstoff, so ist dieses vor der bewertrischen Bestimmung der Kohlensäure mittelst Kalilauge durch eine Lösung das estigsaurem Blei zu entsernen oder nach gesonderter Bestimmung (S. 274) emsprechend in Abzug zu bringen.

Ammoniak. Der Ammoniakgehalt des Leuchtgases ist meist nicht größer Absinter den Borlagen 4 bis 10 g, hinter den Condensatoren 2 bis 4 g, hinter den Scrubbern 0,2 bis 0,6 g und im gereinigten Gase 0,01 bis 0,1 g im Cubikneter; in England sind 0,114 g gesetlich gestattet. Zur Bestimmung desselhen eitet Houzeau4) das Gas durch mit Lacknus versetzte verdünnte Schweselsäure is zur Neutralisation, Knublauch5) verwendet in gleicher Weise verdünnte Schweselsäure und Kosolsäure als Indicator. Das Bersahren wird dadurch äsig, das man während des Durchleitens des Gases durch die Säure den Bormig sortwährend beobachten muß. Es ist daher vorzuziehen, überschüssige Säure
migwenden und die nicht gesättigte zurückzutirriren.

¹⁾ Zeitschr. f. analyt. Chem. 1868, 58. — 2) Journ. f. Gasbel. 1866, 339; 5hilling · Handbuch, S. *91. — 3) Poggend. Ann. 125, *71; Wagner's Jahresber. 1865, 757. — 4) Compt. rend. 76, 52. — 5) Journ. f. Gasbel. 1881, *153.



Basen sehr leicht thut. Nur wenn sehr viel Theer im Gase vorhanden, nimmt ie Watte eine geringe Färbung an; man extrahirt sie in diesem Falle mit 5dwefelfohlenstoff, um ben mit fortgeriffenen Theer zur Lösung und Bestimmung a bringen. Die erhaltene Lösung läßt man in einem gewogenen Gefäße bei ewöhnlicher Temperatur verdunften, wobei eine Mitverflüchtigung der vorandenen leichtesten Dele eintritt. Erfahrungsmäßig beträgt das Gewicht der mitverflüchtigten Dele ein Drittel vom Gewicht des erhaltenen Rückstandes und m diesen Betrag hat man letteres zu vermehren. Uebrigens wird selten mehr Es 0,5 Proc. der Gesammttheermenge in die Watte übergeführt und badurch ein besfall im Resultat hervorgebracht, der so gering ist, daß er nur ausnahmsweise nechnung gezogen zu werden braucht. In dem dunnen Weingeiste lösen sich fangs übrigens auch noch andere Gasbestandtheile auf, entbinden sich aber mraus im weiteren Berlaufe der Operation wieder und zwar in dem Maße, als auch Condensation der im Rohgase enthaltenen Ammoniumverbindungen eine mæntrirte Salzlösung entsteht. Sind dann 0,25 bis 0,5 cbm Gas hindurch-Magt, so wird der Theer auf einem Filter gesammelt und gewogen, ferner die Dewichtszunahme des Waschapparates bestimmt, um die Menge des Theeres zu chalten, welcher an den Messingglocken und Chlinderwandungen haftet. Tief= munk fand so in 1 cbm Gas vor den Condensatoren 150 bis 200 g Theer, vor En Scrubbern 25 bis 75 und hinter denfelben 0,5 bis 20 g Theer.

Schwefel findet sich im Leuchtgase als Schwefelwasserstoff, Schwefelkohlen-If, wahrscheinlich auch Kohlenornsulsid.

Um zunächst Schwefelwasserstoff qualitativ nachzuweisen, leitet man das burch einen Cylinder, in welchem ein mit essigsaurem Blei getränkter Papierschifen hängt, dessen Schwärzung die Gegenwart dieser Verunreinigung anzeigt.

Bur quantitativen Bestimmung will es H. Wurtz 1) durch Kupfersulfat ihorbiren. Er läßt das zu untersuchende Gas zunächst zur Bestimmung des immoniaks durch ein U=Rohr mit geschmolzenem saurem Kaliumsulfat gehen, im durch ein Chlorcalciumrohr, um Wasser; durch ein Kohr mit krystallisirtem impservitriol, um Schweselwasserstoff; durch ein solches mit Natronkalk, um ihlensäure, und schließlich durch eine ammoniakalische Lösung von Phrogallussere, um den Sauerstoff zu lösen. Die Röhren werden vor und nach dem Durchsten von etwa 200 Liter Leuchtgas gewogen. Das Versahren hat keinen Beifall sunden.

Besser ist das Verfahren von Mohr 2), welcher das Leuchtgas durch Natronste freichen läßt, dann arsenigsaures Natrium zuset, mit Salzsäure überstigt und das gefällte Schwefelarsen wiegt, oder aber das gebildete Schwefelstrium mit Zinklösung titrirt. A. Richter 3) schüttelt das Gas mit umoniakslüssigkeit und titrirt die Lösung mit schwefelsaurem Cadmium; um auch Schwefelschlenstoff als Schwefelwasserstoff zu erhalten, wird das Gas über ditzten Kalk geleitet.

¹⁾ Journ. Franklin Inst. (1875) 69, 146, *218; Americ. Chem. 1875, *315. — Mohr: Titrirmethode, 4. Aufl. *367 u. 450. — 3) Dingl. Journ. (1867) 168, *399.

Fischer, Brennftoffe.

Bur Nachweisung von Schwefelkohlenstoff leitet A. Bogel 1) des Gelburch alkoholische Kalilauge, verdunstet den Alkohol, säuert mit Essigsäure an und versetzt mit essigsaurem Kupfer, worauf ein gelber Riederschlag von ranthogensaurem Kupfer entsteht. Dasselbe Berfahren hat neuerdings Sloane sempsohlen. Bogel 3) leitet ferner das Gas über glühendes Kupferblech, löst des gebildete Schwefelkupfer in Salpetersäure und fällt mit Chlorbaryum. Herzogs leitet das Gas durch eine mit essigsaurem Blei versetzte Lösung von Ammonia in absolutem Alkohol; Schwefelkohlenstoff giebt gelbrothe Färbung die braumer Niederschlag.

Wird ferner nach L. Thompson 5) ein schwefelkohlenstoffhaltiges Leuchtzeld burch eine alkalische Lösung von Chanquecksilber geleitet, so entsteht eine weiße Trübung, welche rasch durch Gelb, Braun und Grau in Schwarz libergeht; wird der Niederschlag, so lange er noch weiß ist, ausgewaschen und getrocknet, so eplodirt er beim Erwärmen. Es scheint ein Gemisch einer schwefels und einer chanhaltigen Verbindung zu sein. Diese Chanverbindung, welche der Bersassen, Chanon" nennt, kann auch als Kupfersalz dargestellt werden, welches vielleich als Ursache der beim Löthen alter Gasometer oft auftretenden Explosionen aus sehn ist. Läßt man den schwarzen Niederschlag stehen, so geht er in die scharles rothe Verbindung Hg Sz CH über.

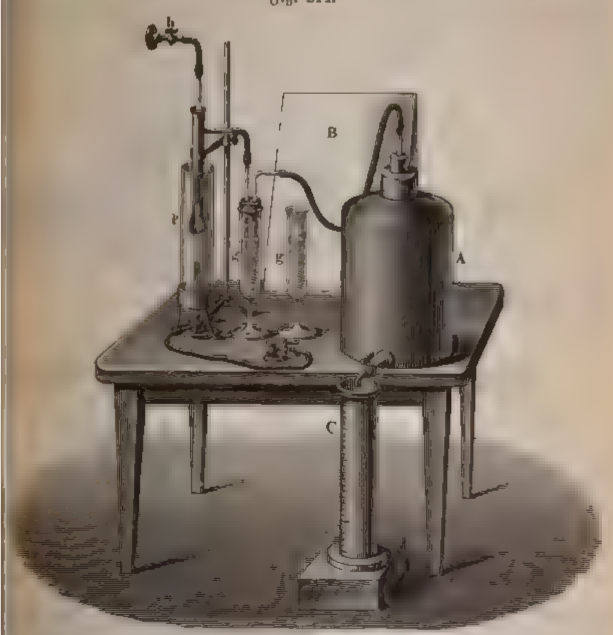
Das empfindlichste Reagens auf Schwefeltohlenstoff im Leuchtgase ist In äthylphosphin, welches nach A. W. Hofmann damit rubinrothe Krystalle gikt. Genaue quantitative Bestimmung des Schwefeltohlenstoffes erscheint zur Zeit win nicht aussührbar, überdem ist praktisch wichtig auch nur der Gehalt des Leuch gases an Gesammtschwesel, welcher beim Verbrennen desselben Schwefelsäure winn zum geringen Theile Schwesligsäure gibt.

Bur Bestimmung des Gesammtschwefels sührt Harcourt der Schwefelkohlenstoff über erhitztes Platin, wodurch derselbe unter Abscheidung von Kohlenstoff in Schwefelwasserstoff übergeführt wird, und so mit dem bereit wohndenen zusammen colorimetrisch bestimmt werden kann. Zu diesem Zweik woden von dem zu untersuchenden Leuchtgase stündlich etwa 14 Liter durch des platinirtem Bimsstein gefüllte, gelinde erhitzte Gefäß p (Fig. 214), und dens das Bleiacetat enthaltende Gläschen g gesangt. Das der angesaugten Gasmens entsprechende, aus dem Aspirator A absließende Wasser wird im Cylinder Czemcssen. Um den Grad der Färbung, welche das durch die in g besindliche Bleilösung strömende Gas in Folge der Ansscheidung von Schwefelblei hervordringt, messen zu können, stellt man neben g einen zweiten Cylinder g' auf, welcher ein bereits gefärbte Normalssüssische Enthält, und bringt hinter beiden den weiße Papierschirm B an. Die Cylinder haben genau gleichen Inhalt und tragen ein

¹⁾ Ann. d. Chem. 86, 369; Wagner's Jahresber. 1860, 603. — 2) Chem. News (1881) 44, 221. — 3) Jahresber. d. chem. Technol. 1869, 762. — 4) Dingly Journ. (1861), 159, 292; Jahresber. d. chem. Technol. 1860, 603. — 5) Chem. News (1878) 37, 95. — 6) Ann. d. Chem. 115, 293; Jahresber. d. chem. Technol. 1860, 603. — 7) Chem. News 1870, 307; Journ. of Gaslight 1876, *883; Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1871, 744; 1876, 1132.

Tie, bis zu der sie gesullt werden. Die Mormalflüssigkeit wird dem Apparate Dersiegelten Flaschen beigegeben und nuß vor dem Gebrauche umgeschuttelt den; sie ist derart bereitet, daß auf eine Cylinderstillung 0,0187 g Schwesel, entsprechend 0,0025 g Schwesel, kommen. Man sept das Durchleiten des ses so lange fort, bis der Flussigkeitsinhalt von g genan den Farbungsgrad

Fig. 214.

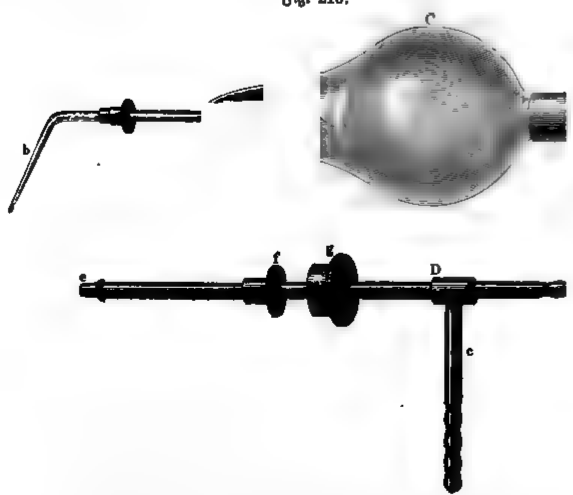


r Musterstüssigkeit angenommen hat, und mißt hierauf das in den Cylinder C sogestossene Wasser. El. Winkler!) empsiehlt als Vergleichsstüssigsgeit eine blung von Ratriumhydrocarbonat mit Nitroprussidnatrium und einer bestimmten Lenge von Schweselnatrium versetzt.

Da das Leuchtgas auch Schwefelverbindungen enthalten kann, welche nicht urch platinirten Bimsstein in Schwefelwasserstoff übergehen, so ist dieses Bershren wohl als bequeme Betriebscontrole, aber nicht als genane Bestimmung zu zeichnen.

¹⁾ Wintler: Inbuftriegafe, G. 845.

Hofmann') verbrannte bereits das Gas, oppbirte die in einem verdichtete Flüssigkeit mit Chlor und fällte die gebildete Schwefelsaure mit barhum. Brügelmann') verbrannte dann das Gas im Sanerstof absorbirte die gebildete Schwefelsaure durch Kalt, löste in Sanren und fäll falls mit Chlordarhum. Graß') verwendete hierzu ein etwa 400 cc s Glasgefäß C (Fig. 215) als Berbrennungsraum. Beim Beginn der Berb wird der Daniell'sche Hahn D eingeführt, die Platte mit conischem? stopfen f durch die übergreisende Schraube g luftdicht an die Ressingstangedrildt. Das zu verbrennende Gas wird durch das sich die saft z Fig. 215.

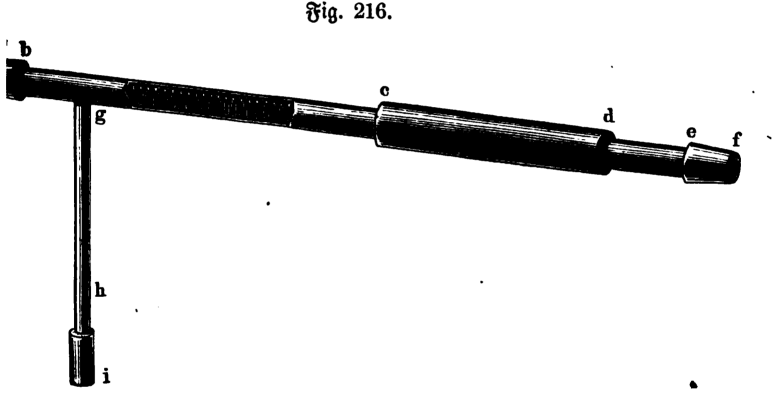


strömungsspise e fortsetzende Rohr a, der erforderliche Sauerstoff durch zugeführt, während die Absorptionsapparate mit dem Rohre d verbunden Der Apparat soll zunächst zur Bestimmung des Kohlenstoff und Wigehaltes des Leuchtgases dienen, ist aber auch zur Bestimmung des Schwe wendbar. In entsprechender Weise verbrennt Wixter d das Leuchtgas großen mit Sauerstoff gefüllten Ballon und sällt die gebildete Schwesels Barnumsulfat.

Balentin 5) leitet bas mit Luft gemischte Gas durch ein glübendes rohr, beffen vorderes Ende mit Platindraht und Platinschwamm gefüllt ?

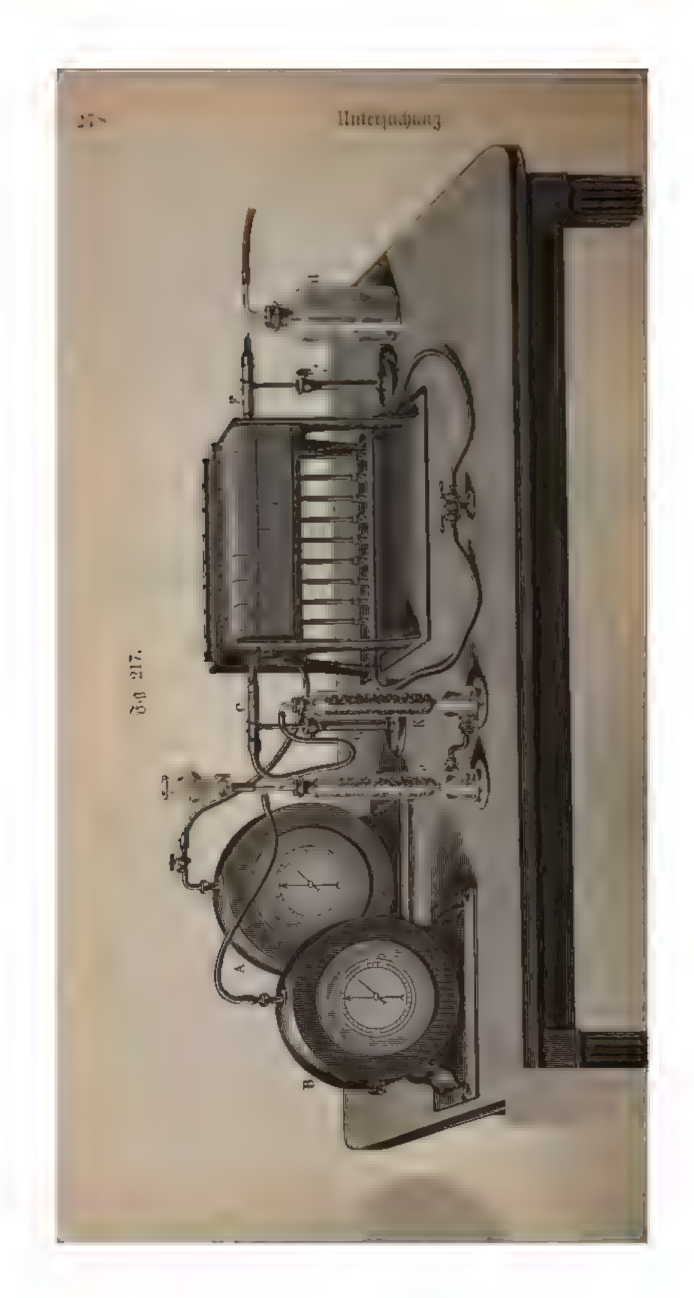
¹⁾ Ann. b. Chem. 115, 298; Dingl. Journ. (1860) 158, 22. — 9 8 analyt. Chem. 1876, *175; 1877, 24; Wagner's Jahresber. 1876, 1183. — ¹ f. praft. Chem. 102, *257; Wagner's Jahresber. 1867, *763. — ⁴) Americ Journ. 1880, 244. — ⁵) Chem. News 1868, 89, 292.

den Natronkalk enthält, welcher in Säure gelöst und mit Chorbaryum wird. F. Tieftrunk 1) verwendet in gleicher Weise ein Platinrohr 216). Der Rohrtheil ac dient zur Aufnahme der mit Platinschwamm gestaltinnetzöhre, während die Erweiterung cd das Absorptionsmittel aufst. An Stelle des von Valentin vorgeschlagenen Natronkalkes verwendet runk chemisch reine Potasche, weil ersterer aus keiner Bezugsquelle elsäurefrei zu erhalten war. An die beiden Ansätze de des im Gasosen E 217 a. s. S.) liegenden Platinrohres D fügt derselbe die Wessingröhren C auf Trägern G, um dadurch schädlicher Wirkung der Wärme auf die und Kautschukverdindungen vorzubeugen. Die Verbrennungsluft soll das 10 sache vom Bolum des Gases betragen beim Verdrennen von Leuchtgas estphälischen und schlesischen Kohlen, während man bei Gas aus englischen



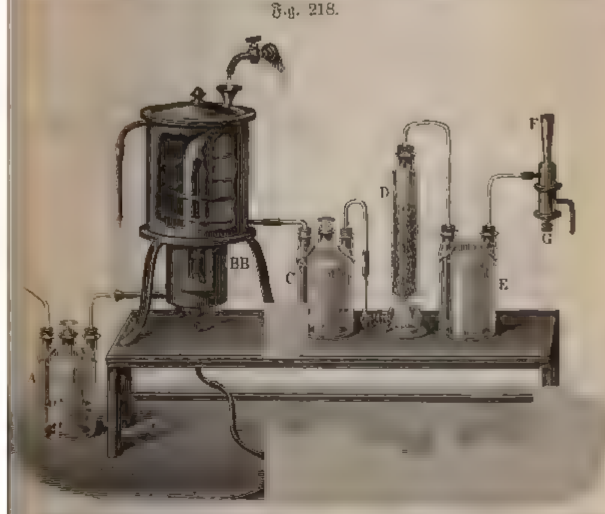
n nicht wohl weniger als das 10 fache Luftvolumen anwenden darf. ion dem vorgeschriebenen Verhältnisse ab, so kann es vorkommen, daß nicht liche gebildete Schwefelfaure zur Absorption gelangt. Aus diesem Grunde nöthig, nicht allein das zur Untersuchung gelangende Gas, sondern auch die ner Verbrennung dienende Luft zu messen. In Gasuhr A gelangt bas gas zur Messung und tritt von da durch einen Mikrometerhahn, der eine : Regelung seines Ausflusses gestattet, in den seitlichen Rohransatz der vorher Blühen erhitzten Platinröhre ein. Hier trifft es mit dem Luftstrome zu= n, der durch das eine Ende diefer Röhre zugeführt wird. Die zuströmende vird im Gaszähler B gemessen, geht hierauf durch den Waschthurm J, mit Glasbrocken gefüllt ift, über die alkalische Bleizuckerlösung fließt und ichem die in der Atmosphäre der Gasanstalten stets vorhandenen geringen en Schwefelwasserstoff zurückgehalten werden, und gelangt endlich im Chlornchlinder K zur Trocknung. Beim Zusammentritt beider Gase erfolgt nun genwart des glühenden Platinschwammes eine vollkommene Verbrennung, chwefelgehalt des Leuchtgases wird zu Schwefelsäure orydirt und diese von

Winkler: Industriegase, S. *206.



eingeschalteten Pottaschenschicht vollkommen aufgenommen. Um sich jedoch jeden Fall zu vergewissern, daß keine Schwefelsaure entweicht, wird an das tornittsrohr F' eine etwa 18 cm hohe, zu einem Drittel mit Wasser gefüllte alserstasche H angestigt, in deren Inhalt sich bei normalem Gange der Versamung nach Beendigung des Versuchs niemals Schwefelsaure oder Schwesligsere vorsinden dark. Das Ausgangsrohr dieser Flasche endlich steht durch einen utschutschlauch mit einem Finkener'schen Sanger in Verbindung, welcher in Abbildung weggelassen worden ist.

Evans 1) fangt die zur Berbrennung erforderliche Luft mittelft der durch regulirbaren Wasserstrahllustpumpe F (Fig. 218) durch die mit Kalilauge

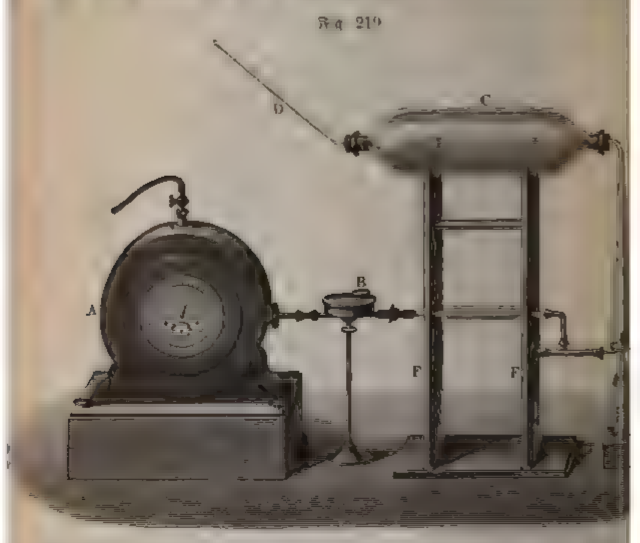


ilb gefüllte Flasche A und den Raum BB, in welchem das durch eine Gasuhr meisene Lenchtgas in einem Bunsen'schen Brenner verbrannt wird. Die Versennungsgase treten in das durch Wasser gekühlte, etwa 50 mm weite, sich nach en start verzingende und schließlich nach unten spiralig gewundene Rohr B, um in die Flasche C, welche Ammoniafslüssigkeit enthält. Um auch den letten est der gebildeten Schweselsaure zurückzuhalten, gehen die Gase noch durch den it beseuchteten Glasstücken gefüllten Cylinder D und die leere Flasche E. Sind bis 5 obm Gas verbrannt, so schließt man den Gashahn und die Pumpe F, spillt den Inhalt der Vorlagen C, D und E in einen Meßtolben, süllt dis einem bestimmten Volumen auf, sanert einen abgemessenen Theil der Flüssig

¹⁾ Wagner's Jahresber, f. dem. Technol. 1863, *720; Dingl. Journ. 171, *127.

tor mit einem Gemeich and 1 Tot. Salzfaure und 2 Thin. Salpeterfim | perdampfe bis fast zur Trodue und fallt schließlich mit Chlerbaroum.

Wen leine Karleiftrahlluftpumpe zur Verfügung bat, ist das Betähr von leicheby!) vorzuziehen. Derselbe fahrt das in der Gasuhr A (dig. I gemeisene leuchtgas durch den Druckegulator B zum Brenner G. Uater bi iben sieht ein kleines Becheiglas H mit concentricter Ammoniassusigsent, bei mit einem Trichter I, welcher in ein Zunröhrchen ausmündet, um der flie Ammoniasdampse zuzusähren. Man zundet das Gas an, sest das Trichink E aus, welches oben in den 350 mm langen und 112 mm weiten Glaschlude rogt. Hier verdichtet sich mit einem großen Theile des gebilteten Wasserburde



schwefelsaure und schwestigsaure Ammonium, wahrend die übrigen Gose biebicht. Die weitere Behandlung der in C condensirten Fais geschieht in derselben Weise wie bei Evans.

In ähnlicher Weise verbrennen Sabler und Sillemann?) das Leich mit Lust, bestimmen dann aber die gebildete Schweselsaure und Schweslig alkalimetrisch. Das Versahren ist weniger genau.

Gereinigtes Leuchtgas enthalt im Cubikneter nicht selten nur 0,2 bis Gesammtschwefel; im Londoner Gas sind 25 Grains für 100 Cubiff.

¹⁾ Journ f Gasbel. 1863, *353; 1871, *24; Wagner's Jahresber. d.. Technol. 1863, *720. — 2) Engineer (August) 1877, *101.

tbikmeter gestattet. Man muß baher zur Erlangung genauer Resuls bis 100 Liter gereinigtes Gas verbrennen, so baß die Versahren, stoffgas oder doch eine sortwährende Aussicht ersordern, weniger Um nun auf möglichst einfache Weise zuverlässige Resultate zu vendet Versasser den in Fig. 220 in 1/10 natürlicher Größe darges at. Unter möglichster Vermeidung von Gummiverbindungen wird messene Gas zu dem auf einer Holzs oder Kortplatte besestigten

Fig. 220.

Slasrohre b geführt, über bessen Ausströmungsspitze ein weiteres Slasrohr e in einem einfachen Halter verschiebbar angebracht ist, so daß die

gange Borrichtung einen glafernen Bunfenbrenner barftellt. Die Gaszufuhr wird so geregelt, daß stündlich 15 bie 20 Liter jur Berbrennung tommen. Ueber bem mehrfach rechtwintlig gebogenen Rohre c ift ein Meines Tropfgefäß a mittelft eines Bals ters befeftigt, aus welchem man eine unter Abkublen bergeftellte Löfung bon 2 Thin. fdwefelfäurefreiem Rali, etwa 10 Thie. Waffer und 1 Thi. Brom fo langfam eintropfen läßt, daß ftunblich etwa 2 com berfelben in bem Rohre o herunterfliegen, um auch die letten Refte der gebilde-

ten Schwefelsäure und Schwefligsäure aus den aufsteigenden Verbrennungsgasen zu absordiren. Sind so etwa 100 Liter Gas versbrannt, so nimmt man die Rohre B und c ab, spült dieselben mit etwas Wasser aus, bringt den Inhalt der Flasche A sammt Waschwasser in einem Becherglase zum Sieden, säuert mit Salz-

fällt mit Chlorbaryum. 233 Thle. schwefelsaures Baryum ent-

Tabelle A.

Rt.		Schwere Roblenwafferftoffe	Methan, CH.	Wasserftoss	Rohlenorph, CO	Roblenfaure, CO3	Stidftoff	Sauerftoff.
1	Engl. Gesellschaft in Frank- furt, Februar 1862	4,95	36,92	49,13	6,34	_	2,55	0,11
2	Desgl., März 1862	4,66	36,87	49,22	4,76		3,97	0,52
3	Frankfurter Gefellschaft, De- cember 1861	16,69	38,65	19,85	17,64	1,54	4,03	1,60
4	Desgl., Januar 1862	18,53	40,33	18,79	18,65	0,42	1,81	1,47
5	Imperial Co., Mai 1876	4,18	36,57	40,82	6,97		9,73	1,91
6	Chartered Co	4,41	38,39	50,59	3,13		3,48	Spur
7	Desgl	3,22	36,95	50,28	4,37		4,9 8	0,22
8	Desgl	4,11	34,49	50,62	6,96		3,22	0,60
9	Desgl	4,08	35,89	50,68	3, 98	Spur	4,93	0,26
10	Desgl	4,12	39,36	43,99	6,42	Spur	5,40	0,40
11	Parlamentshaus (Cannel)	8,72	41,88	41,72	4,98		2,71	-
12	Newcastle=Rohlen	3,87	32,87	50,05	12,89	0,32	Spur	Spar
13	Desgl	3,05	41,50	47,60	7,32	0,53	_	-
14	Desgl. und Cannel	3,56	35,28	51,24	7,40	0,28	0,44	1,80
15	Chartered Co	3,53	35,25	51,81	8,95		0,08	0,38
16	Hulton Cannel	5,50	40,12	45,74	8,23	0,41	Spur	Sput
17	Wigan Cannel	10,81	41,99	35,94	10,07	1,19	Spur	Sput
18	Rewcastle Cannel	9,68	41,38	33,3 0	15,64			-
19	Methyl Cannel	14,48	38,75	33,32	13,40	0,05	Spur	Spur
20	Newcastle Cannel	13,06	51,20	25,82	7,85	0,13	1,94	1,94
21	Lesmahago Cannel	16,31	42,01	26,84	14,18	0,66	Spur	Sput
22	Boghead Cannel	24,50	58,38	10,54	6,58	_	. —	-
23	Breslauer Gas	4,56	32,00	49,07	4,70	2,78	6,46	0,43
24	Desgl	4,85	30,80	53,13	6,75	2,12	1,98	0,42
25	Desgl	4,66	31,24	49,44	10,52	3,06	1,08	0
		•	I (l l	l ,	I (l i	•

Tabelle B.

Mr.		Methplen, Call,	Buthten, C, H9	Methan, CH.	Lafferstoff	Rohlenoryd, CO	Rohlenfaure, CO2	Stidhoff	Sauerftoff	Schweselwafferftoff
1	Cannelgas	4,08	2,38	, i		6,64	3,67	2,46		0,29
2	heibelberger Bas	4,04	3,15	40,56	39,30	4,95	- 1	8,00	-	
3	Desgl	5,10	2,18	40,71	41,04	7,64	0,58	2,75	_	_
4	Desgl	4,13	8,14	38,40	44,00	5,73	0,37	4,23	_	
5	Desgl	5,00	4,84	38,30	41,37	5,56		5,43	_	_
6	Engl. Rohlen, Ronigsberg .	3,88	2,96	36,52	49,04	5,57	1,07	0,96	-	
7	Desgl	3,91	2,99	39,93	45,08	4,84	0,30	2,95	0	_
	Saartohlen, Beidelberg	4,16	2,96	34,81	48,02	5,21	2,44	2,40	0	_

Basserstoff, Kohlenoryd und die Kohlenwasserstoffe wurden zuerst om R. Bunfen 1) zuverlässig bestimmt, und zwar in ber S. 253 erörterten Beife, jedoch wurden die burch rauchende Schwefelfaure abforbirten fcmeren Rohlenwasserstoffe auf Elayl (Aethylen , C2 H4) und Ditetryl (Butylen , C4 H8) krechnet. Die Analyse bes aus Canneltoble bereiteten Leuchtgafes einer Gasfobrit zu Manchester ergab barnach die in Tabelle B (Analyse 1) angegebene Bufommenfepung. In berfelben Beife untersuchte Lanbolt 2) Beibelberger Emditgas zu verschiebenen Beiten (2 bis 5), Blochmann 3) Rönigsberger und Dedelberger Gas (6 bis 8). Auch Frankland 1) untersuchte jo Leuchtgas aus berichiedenen englischen Roblen (Tabelle A, 12 bis 22) und G. humpibge 5) Londoner Leuchtgas, welches er an verschiedenen Stellen ben Leitungen entnahm (5 bis 11). Für bie burch Schwefelfaure abforbirbaren Rohlenwasserstoffe nahmen sie die allgemeine Formel Cn Hm an, und zwar ergab sich bie Anzahl ber Rohlenstoffatome n aus bem bei ber Berbrennung berfelben mit Sauerstoff entstehenden Bolumen Kohlensäure nach der Gleichung $C_n + n\,O_2 = n\,C\,O_2$. Zu Diefem Zwede murben aus 100 Bol. Gas die schweren Rohlenwasserftoffe ents fernt, ber Gasriicftand wurde mit Sauerftoff verbrannt und bie gebildete Rohlenfaure gemeffen. Dann wurden 100 Bol. bes ursprünglichen Gafes mit Sauer-

¹⁾ Gajometrische Methoden 1857, S. 114. — 2) Ann. d. Chem. 111, 259; Wagsner's Jahresber. 1859, 669. — 8) Journ. f. Gasbel. 1873, 851. — 4) Jahresber. d. Chem. 1851, 723; Schilling: Handbuch, S. 89. — 5) Journ. Chem. Soc. (1877) 1, 621.

A PARTY.

stoff verbrannt und die gesammte Kohlensäure gemessen, so daß sich die bei der Verbrennung der schweren Kohlenwasserstoffe entstandene Menge Kohlensäure aus der Differenz beider Bestimmungen ergab, welche durch den Procentgehalt an schweren Kohlenwasserstoffen dividirt den Werth von n gibt. Das Aequivalent dieser Kohlenwasserstoffe an Aethylen $(C_2 H_4)$ ergibt sich, wenn man n=2 sext. Während daher nach Verthelot (S. 285) die Leuchtkraft des Pariser Gases von Benzoldampf herrührt, muß das Londoner Gas beträchtliche Mengen andere, durch rauchende Schweselsäure absorbirbare Bestandtheile enthalten, da die Anzahl der in 1 Mol. Benzol enthaltenen Kohlenstoffatome =6 ist, während in den erwähnten Analysen n im Mittel 3,6 beträgt und nie 4,5 übersteigt.

In entsprechender Weise untersuchte ferner J. Löwe 1) das Leuchtgas der Imperial=Continental=Gas=Association in Frankfurt a. M. (1.2) und der neuen Frankfurter Gasbereitungsgesellschaft (3.4), Biefel und Poleck 2) Breslauer Gas (23 bis 25).

Schon Farabay³) fand in den Condensationsproducten des Leuchtgase Benzol und Butylen. Pitschke⁴) erhielt beim Durchleiten von Leuchtgas durch rauchende Salpetersäure Nitrobenzol, worauf Caro und Clemm⁵) ein Berschren zur Gewinnung von Benzol aus Leuchtgas gründeten, nachdem Blochsmann on Benzol durch starkes Abkühlen von Leuchtgas und Silberschmidt⁷) durch Abkühlen von Bogheadgas Benzol, Toluol, Aylol, Anilin und etwas Phenol erhalten hatte. Berthelot⁸) fand im Pariser Leuchtgas sogar so große Mengen Benzoldamps, daß er diesem sast die ganze Leuchtkraft des Gases zuschreibt.

Berthelot bestimmt nun die Homologen des Aethylens und Acestylens mit mehr als 2 Atomen Kohlenstoff dadurch, daß er das von Ammoniak, Kohlenstäure, Schwefelwasserstoff, Sauerstoff, Schwefeltohlenstoff und Kohlenstofforysulfid, die beiden letzteren mittelst einer in Alkohol getauchten Kalikugel, befreite und getrocknete Gas über Duecksilber mit ½00 seines Volumens concenstrirter Schwefelsäure eine Minute lang bewegt. Prophlen, Alhslen, Buthlen, Erotonylen, Diacetylen, Amylen, Valerylen, Herylen u. s. w., auch etwas Acetylen werden hierbei absorbirt, theils als Aetherschwefelsäuren, theils durch Polymerissation. Die nach Fortnahme der gebildeten Schwefligsäure mittelst Kalikugel erhaltene Volumverminderung ergibt die Sesammtmenge dieser Gase. Das sobehandelte Gas wird in einem durch eingeschliffenen Stöpsel verschlossenen Glase mit ½100 seines Volumens concentrirter Schwefelsäure ¾4 Stunden lang kräftig geschüttelt, und der nunmehr von Aethylen und Acetylen befreite Küchsand gesmessen; letzteres muß vorher durch ammoniakalische Kupferchlorürlösung bestimmt werden.

Das von den genannten Kohlenwasserstoffen befreite Gas wird über Wasser

¹⁾ Jahresber. d. physik. Ver. Frankfurt 1877, S. 53. — 2) Zeitschr. f. Biolog. 1880, 279; Wagner's Jahresber. 1880, 906. — 8) Philos. Transact. 1825. — 4) Journ. f. prakt. Chem. 67, 415. — 5) Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1869, 563, 763. — 6) Journ. f. Gasbel. 1861, 193. — 7) Journ. f. Gasbel. 1862, 350. — 8) Compt. rend. 82, 871 u. 927; 83, 1256; 84, 571; Bull. soc. chim. 26, 105; 27, 155; Ann. chim. phys. (4) 9, 440; 13, 137; 20, 448; Wagner's Jahresber. 1876, 1121.

effen und das Benzol mittelst rauchender Salpetersäure bestimmt. Zum Zwecke füllt man ein etwa 20 ccm fassendes Glas, dessen Inhalt genaunt ist, über Wasser mit dem Gase, bringt ein Röhrchen mit rauchender petersäure hinein, verschließt, schüttelt, absorbirt nach einiger Zeit die Säurespfe mit Kali und mißt. Zur Controle dieser Bestimmungen läßt man auf von Kohlensäure und Schweselwasserstoff befreite Probe des ursprünglichen htgases Brom einwirken. Die nach einigen Minuten eingetretene Volumeninderung entspricht der Gesammtmenge der bisher bestimmten Kohlenwassersse und des Schweselkohlenstoffes.

Die längere Zeit mit Schwefelsäure ober mit Brom behandelten Gase werden imal mit ihrem halben Volum saurer Aupferchlorürlösung gewaschen, um durch das Kohlenoxyd zu bestimmen. Durch Verbrennung des rücktändigen ses erhält man schließlich die Menge des vorhandenen Wasserstoffes und der blenwasserstoffe $C_n H_{2n+2}$.

Berthelot fand so, daß aus Pariser Leuchtgas, welches 1,6 Proc. Wasser pielt, Schwefelsäure nur 1,8 Proc. absorbirte, so daß nur 0,2 Proc. durch swefelfäure abforbirbare Rohlenwasserstoffe, Propylen, Allylen, Crotonylen u. f. w., handen waren. Aus diesem Gasrückstande absorbirte Brom noch 3,5 Proc., daß, da rauchende Salpeterfäure vom ursprünglichen Gase 3,5 Proc. absorbirte, tylen, Aethylen und andere Kohlenwasserstoffe, welche nicht durch rauchende Cpeterfäure ober Schwefelsäure, wohl aber durch Brom absorbirt werden, in Bariser Leuchtgase nur in sehr geringer Menge vorhanden sind. nzoldampf sind wahrscheinlich noch geringe Mengen von Kohlenwasserstoffen Sumpfgasreihe (Cn H2n+2) mit höherem Kohlenstoffgehalte vorhanden. ter 100 cbm Leuchtgas durch mit gleichen Theilen Wasser verdünnte Schwefel= re geleitet wurden, ergaben sich etwa 4g einer theerigen Masse, welche durch mere Condensation aus Diacetylen und ähnlichen Kohlenwasserstoffen, und 5 g Aceton, welche aus Alhlen, C3H4, entstanden sind. Ueber mit concentrirter hwefelfäure befeuchtete Bimssteinstücken geleitet wurden 265 Kohlenwasser= Te erhalten, bestehend aus:

Das Mesitylen ist nach Berthelot unter dem Einflusse der Schwefelsäure 8 dem Allylen gebildet, $3 \, C_3 H_4 = C_9 H_{12}$. Das Cymol ist durch Einwirkung: Schwefelsäure auf ein Tereben, $C_{10} \, H_{16}$, gebildet, welches selbst durch Condension eines Kohlenwasserstoffes, $C_5 \, H_8$, entstanden ist, $2 \, C_5 \, H_8 = C_{10} \, H_{16}$. Dieser htflüchtige Bestandtheil des Leuchtgases ist das Teren oder Propylacetylen $_1 \, H_6 \, . \, C_2 \, H_2$), dem Allylen (Methylacetylen) und dem Erotonylen (Aethylacetylen) nolog. Das Tricotonylen wird von rauchender Salpetersäure wie Benzolösst und stimmt mit diesem in den allgemeinen Reactionen überein. Es steht dem isomeren Triäthylbenzol in derselben Beziehung wie das Triallylen zum

Trimethylbenzol. Das Tricotonylen, welches sich voraussichtlich auch im Steinstohlentheer sindet, wird durch Polymerisation des Erotonylens durch Schwefelsäure entstanden sein, $3 C_4 H_6 \cdot C_{12} H_{18}$. Das Colophen oder Triteren verhält sich wie das gewöhnliche Colophen und ist durch Polymerisation aus dem Teren entstanden, $3 C_5 H_8 = C_{15} H_{24}$. Das Pariser Leuchtgas enthält demnach an lichtgebenden, von Brom absorbirbaren Bestandtheilen

Benzoldampf, C_6H_6 3,0 bis 3,	5 Proc.
Acetylen, C_2H_2 , etwa 0,1	*
Aethylen, C_2H_4	2 "
Prophlen, C ₃ H ₆ 0,00025	
Allylen, C_8H_4 0,0008 Butylen, C_4H_8 , u. Analoga Spuren	ತ
Buthlen, C_4H_8 , u. Analoga Spuren	3ro
MINIOPOLEM CARLO A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	
Teren, C5H8 0,0042	315
Rohlenwafferstoffe, in hochsiedende Poly=	0,01815
	0
Diacetylen u. Analoga 0,0015	

Diese Verbindungen sind nach Berthelot theils directe Producte der trockenen Destillation, theils aus Sumpfgas und anderen Kohlenwasserstoffen bei Rothglut gebildet. Er hat gezeigt, daß das Sumpfgas (CH_4) Aethylen, Propylen, vielleicht die ganze Reihe der polymeren Kohlenwasserstoffe bildet, das Acetylen aber Venzol und eine ganze polymere Reihe $(C_2H_2)_n$. Ferner geben Acetylen und Benzol Styrol, C_3H_8 , Acetylen und Styrol Naphtalin, $C_{10}H_8$, Acetylen und Naphtalin das Acenaphten, $C_{12}H_{10}$, Styrol mit Benzol aber Anthracen, $C_{14}H_{10}$; sämmtliche Kohlenwasserstoffe sinden sich im Steinschlentheer, in sehr geringen Wengen können sie auch im Leuchtgase vorkommen. Ferner geben bei Rothglut Acetylen und Aethylen Crotonylen: $C_2H_2 + C_2H_4 = C_4H_6$, Acetylen und Propylen das Propylacetylen: $C_2H_2 + C_3H_6 = C_5H_8$, wahrscheinlich identisch mit dem Teren des Leuchtgases.

Spätere Versuche bestätigten, daß das Pariser Leuchtgas seine Leuchtkraft vorwiegend dem Benzol verdankt, während Aethylen sehr zurücktritt. Berthelot überzeugte sich aber gleichzeitig, daß rauchende Salpetersäure nicht, wie er früher angenommen, nur den Benzoldampf, sondern auch die in nur geringer Menge vorkommenden Kohlenwasserstoffe Propylen, Allylen u. s. w. löst, Aethylen aber langsam absorbirt. Ferner löst concentrirte Schwefelsäure auch den Benzoldampf, sie kann daher nicht, wie er früher annahm, zur Trennung des Benzoldampfes vom Aethylen, Propylen u. dergl. verwendet werden. Schwefelsäure der Formel $H_2SO_4.H_2O$ (specif. Sew. 1,786) nimmt aber selbst nach längerem Schütteln weder Benzol noch Aethylen auf, löst dagegen innerhalb 3 Minuten das Propylen und in 25 Minuten das Acetylen.

W. Dittmar 1) fand ebenfalls, daß rauchende Salpetersäure auch Aethylen absorbirt und daß die Trennung des Benzols von den übrigen Kohlenwassersstoffen weder durch Salpetersäure noch durch fette Dele oder Paraffinöle gelingt.

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1876, 758.

ribes!) erhielt beim Durchleiten von Leuchtgas durch rauchende Salpeter-Oxalfäure, Nitrobenzol (205°), wenig Nitrotoluol (222°) und bei 300° ! Nitroverbindungen, wahrscheinlich vom Naphtalin abstammend. Benzol tit Salpetersäure keine Oxalfäure, Toluol und Xylol aber dagegen neben den erbindungen Oxalsäure; Aethylen wird unter Bildung von Oxalsäure und dung sehr geringer Mengen von Kohlenoxyd gelöst.

2. Bunsen 2) leitet zur Auffindung der bei gewöhnlicher Temperatur flus= Lohlenwasserstoffe das durch Chlorcalcium getrocknete Leuchtgas durch abso-Alkohol und gießt diesen bann in einen großen Ueberschuß von Rochsalz= , worauf sich Benzol u. bergl. abscheiben und abgehoben werden können. Heidelberger Leuchtgas gaben so 36 g einer aus fast reinem Benzol be-Er absorbirt nun bei ber quantitativen Untersuchung bes en Flüssigkeit. zases die Kohlensäure und den Sauerstoff mittelst Kali und Phrogallus= (S. 193), bringt bann in einen Theil der übrig gebliebenen trodnen Gas= eine Rokskugel, welche mit einer möglichst gefättigten, jedoch noch flussigen von Schwefelsäureanhydrid in Schwefelsäure getaucht ist, um Elayl, Pround Benzol zu absorbiren und bestimmt in dem Reste des librig gebliebenen in der S. 253 erläuterten Weise Wasserstoff, Methylen, Kohlenoryd und off. Run wird die von Kohlensäure und Sauerstoff befreite, aber nicht mit efelfäure behandelte Restprobe in gleicher Weise mit Sauerstoff verbrannt Lontraction und Kohlenfäure bestimmt. Aus der Differenz beider Bestimen wird der Gehalt an Elanl, Propylen und Benzol berechnet (vgl. S. 290). gab sich so folgende Zusammensetzung:

	Heidelberger Gas	R önigsberger G as
Aethylen, C2H4	2,55	2,01
Prophlen, C_8H_6	1,21	0,72
Benzol, C_6H_6	1,33	0,66
Methan, CH4	34,02	35,28
Wasserstoff	46,20	52,75
Rohlenoryd, CO	8,88	4,00
Rohlensäure, CO2	3,01	1,40
Stidftoff	2,15	3,18
Sauerstoff	0,65	_

In gleicher Weise von Blochmann 3) untersuchtes Königsberger Leuchtgas elt nach obiger Analyse noch weniger Benzol.

¹⁾ Journ. f. prakt. Chem. (1877) 15, 62. — 2) Gasometrische Methoden, S. 137. — agner's Jahresber. d. chem. Technol. 1881, 1041.

Knublauch 1) will den Gehalt des Leuchtgases an Benzol und Aethisch photometrisch bestimmen. Da die Leuchtkraft des Gases nicht nur von diese Stoffen, sondern von seiner gesammten Zusammensetzung und sonstigen Umständer abhängt, so kann ein solches Verfahren nicht einmal annähernd richtige Resultstergeben.

Der quantitativen Bestimmung der Kohlenwasserstoffe eines unbekanntn

Leuchtgases hat wo möglich eine qualitative Untersuchung voranzugehen.

Die Kohlenwasserstoffe der Reihe $C_n H_{2n}$ vereinigen sich mit Brom Aethylenbromür, $C_2 H_4 Br_2$, u. s. w., sowie mit concentrirter Schwefelsäure. Eingenaue Trennung derselben, selbst ihr sicherer Nachweis in manchen Gasgemischer erscheint zur Zeit noch nicht aussührbar; wie weit sich hierzu die Behandlungroßer Gasmengen mit Schwefelsäure (S. 286) oder die Bestimmung der Absorptionscoefficienten 2) eignet, müssen weitere Versuche lehren. Caproylen $(C_6 H_{12})$ ist die jest nur im Leuchtgase von Bogheadsohle nachgewiesen.

Die Reihe $C_n H_{2n-2}$ ist vertreten durch das Acetylen, $C_2 H_2$. Es ist nach Böttger 3) leicht nachzuweisen durch den rothen Niederschlag von Acetylenkupfer welcher beim Durchleiten des Leuchtgases durch ammoniakalische Kupferchlork Landolt 4) erhitte das abfiltrirte Acetylenkupfer mit Schwefel lösung entsteht. fäure und bestimmte das entwickelte Acetylen maganalytisch; er fand so im Bow Nach Blochmann 5) entspricht bas Acetylenkupfer ner Leuchtgase 0,07 Proc. ber Formel Cu2C2H2O, enthält dementsprechend 75,15 Proc. Rupfer; er berechne aus dem Aupfergehalte des aus dem Königsberger Leuchtgase erhaltenen Nieder schlages einen Gehalt besselben von 0,063 Proc. Acethlen, während Berfasser in gleicher Weise im hannoverschen Leuchtgase nur 0,05 Proc. fand. Die flüssigen Kohlenwasserstoffe, Benzol und bergl., werden passend mittelst absoluten Alkohole (S. 287) nachgewiesen, bei Ausführung des Versuches im Sommer empfehle ich die mit Alkohol gefüllten Absorptionsgefäße mit Eis zu kühlen. 2,1 cbm hanno versches Leuchtgas so behandelt lieferten z. B. 30 ccm fast reines Benzol.

Jur Untersuchung des Leuchtgases mit dem S. 239 beschriebenen Apparate bestimmt man zunächst in der angegebenen Weise Kohlensäure um Sauerstoff, spült dann die Arbeitsglocke mit Wasser aus, welches durch den Dreiweghahn abgesaugt wird, wobei auch das im Trichter zurückgehaltene Wasser mit telst durch den Trichter eingelassenen Quecksilbers verdrängt wird, worauf man die Gasprobe in die Arbeitsglocke zurücktreten läßt. Man schiebt nun eine mit stark rauchender Schwefelsäure getränkte, an einem Platindrahte besestigte Kokeskugel (S. 251) in der Glocke A in die Höhe, so daß sich die Augel etwa mitten im Gase besindet. Um eine vollständige Absorption der schweren Kohlenwasserschse zu erzielen, ersest man nach etwa 10 Minuten diese Kugel durch eine andere, ebenfalls mit an Anhydrid reicher Schwefelsäure getränkte Kugel, entsernt auch diese nach etwa 25 Minuten, läßt durch den Trichter etwas Kalilauge eintreten und saugt nach einigen Minuten das zurückgebliebene Gas in das Meßrohr M.

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1879, 653; 1880, 253, 273; Wagner's Jahresber. d. chem. Technol. 1880, 910. — 2) Bunfen: Gasometrische Methoden, S. 252. — 8) Dingl. Journ. (1859) 152, 22. — 4) Dingl. Journ. (1864) 174, 460. — 5) Journ. f. Gasbel. 1874, 299 u. 447.

n diesem so von Kohlensäure, Sauerstoff und schweren Kohlenwasserstoffen n Gase läßt man durch den Dreiweghahn d so viel entweichen, daß im hre M nur 50 dis 60 Vol. (bei gewöhnlichem Drucke) zurückleiben, läßt O dis 70 Vol. Sauerstoff und etwa 150 Vol. atmosphärische Lust (von em Sauerstoffgehalte) zutreten, entzündet das Gaszemisch durch einen 1 den Platindrähten überspringenden Inductionssunken, bestimmt die des zurückzebliebenen Gases, dann den Gehalt desselben an Kohlensäure werstoff. Es ist sehr zu empsehlen, alle Ablesungen bei zwei verschiedenen Iberständen im Druckrohre, somit unter zwei verschiedenen Drücken auszus (vgl. S. 195); auf 1000 mm Duecksülberdruck und 0° reducirt, müssen wiede Ablesungen saft genau das gleiche Kesultat ergeben, sonst ist die Calibes Meßrohres ungenau oder die Ablesungen sind falsch. Das Mittel zwei gut stimmenden Ablesungen wird den folgenden Berechnungen zu gelegt.

ine so ausgeführte Untersuchung von Hannoverschem Leuchtgase ervucirt auf 1000 mm und 00:

Angewendete Gasmenge Nach Absorption von Kohlensäure Desgl. von Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	172,01 171,88
Siervon angewendete Gasmenge .								
Nach Zulaß von Sauerstoff	•	•	•	•		•	•	88 ,59
Nach Zulaß von Luft		•		•	•	•	•	194,35
Nach der Explosion								,
Rach Absorption von Rohlenfäure								
Nach Absorption von Sauerstoff .								

O Thle. Leuchtgas berechnet, ergaben sich also:

Rohlensäure	•	•	•	•	• .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		0,81
Sauerstoff		•	•	•	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	Spur
Durch SO ₃																	3,17
Richt absorb																	96,02.

bei der Untersuchung der letzteren verwendete Luft 79,20 Proc. Stickstoff 105,76 Vol. daher 83,76, so enthielten die verwendeten 37,10 Vol. Gas stickstoff und 36,71 brennbare Gase (v), welche eine Contraction von (n) und 17,79 Kohlensäure (k) ergaben. Auf obige 96,02 Vol. umst, ist somit $v=95,01,\ k=48,74$ und n=150,11 (vgl. S. 238). 02 Vol. von Schweselsäure nicht absorbirbare Gase bestanden somit aus:

Methan (CH4)	•	•		•	•				•	•	•	•		•	•	37,55
Rohlenoryd																
Wafferstoff		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	46,27
Stidstoff	•	•	•	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	1,01.

ur Bestimmung der näheren Bestandtheile der von Schwefelsäure absors 1 Gase werden etwa 50 Volumen des von Kohlensäure und Sauerstoff er, Brennstosse.

28	
	binner kunden 3 parte Beise mit Sauerstoff und Luft gemischt
phc	
St	40,02
abh	100,26
•	196,16
erg,	132,82
Leu	= 5 non 63 34 und 23 49 Pohlenfänn
Uct	Andrew Gerftoffen hefreiten 96.02 Roll
geni	the sont in the sont of the soll burch Schweselsum
erfd	the spine of und 6.87 Contraction (n).
groß	where C_1 is an C_2 in C_3 in C_4 in C_5 in C
tion	THE COURT OF THE PARTY OF THE Contraction of the Contraction
ist b	The second of th
4. 0	in the state of th
99.84.	3002 + 31120 2 Vol. propyle 201. propyle 202. propyle 202. propyle 202. propyle 203. propyle 203. propyle 204. Penzol mit 15 Vol. Sauce
Böt1	2 Pol. Benzol mit 15 Vol. Saun
welch	2001. Denzol mit 15 Bol. Cauch 201. Denzol mit 15 Bol. Cauch
löfunç	The second with the second mit b , so erhält man:
fäure	$-3i - 3i \cdot 6b, n = 2a + 2.5p + 2.5b$
ner Li	
der Fc	
aus de	$-11(r-k), b = \frac{1}{3}(2r+k-2n),$
schlages	3 Rempien und 0,69 Benzol. Das Leuchtgas hat
gleicher	Control of Collection of Colle
Rohlem	I. II.
(ප්. 28¦	0,69 0,59
die mit	0,87
versches	2,11 2,48
Zu	38,75
Apparate	$\dots \qquad \qquad 46,27 \qquad \qquad 47,60$
	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Sauerstoff	0,48 5 pur 0,02
weghahn a	1,01 2,02
telst durch	1(N),(N) $100,00$.
die Gaspro	
stark rauche.	. Rutersuchung ergab die unter II. angegebene
fugel (S. 25	- N's
/U.S. v ~ .	

Hm besonders stark verunreinigtes Quecksilbe

wud Morsc+). Um das Quecksilber nur vo

1) Zourn. Technol. 1887 Fourn.

Gase befind

zu erzielen,

ebenfalls mi

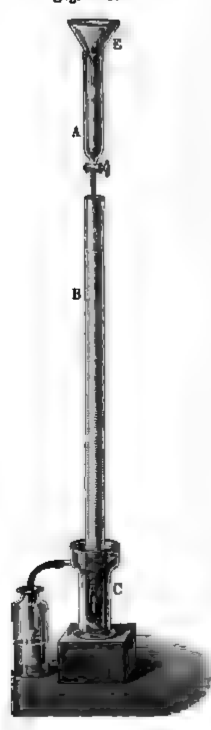
diese nach etn

und saugt no

und bergleichen zu reinigen, filtrirt es Pfaunbler 1) durch Leber. Bon tigen Borschlägen 2) find erwähnenswerth ber von Brühl 3), welcher bas ber mit einer fauren Lösung von Dichroniat schüttelt, um fremde Metalle :nen.

Dener4) läßt zu gleichem Zwede bas Quedfilber aus bem Gefäße A !1) in fehr feinem Strable in bas 1 bis 1,5 m lange, etwa 3 cm weite,

Fig. 221.



mit Gifenchloriblofung gefullte Robr B einfliegen, beffen unteres schräg abgeschnittenes Ende in bem nur wenig weiteren Chlinber C burch Quedfilber gesperrt ift. Diefer Chlinber muß 0,1 ber Sohe bes Rohres B haben, bas mit bas barin befindliche Quedfilber ber Gifenchloriblösung bas Gleichgewicht halt. Ift bas Quedfilber febr fcmutig, fo filtrirt man es zuerst burch ein im Trichter E liegendes, burchftochenes Filter. Das aus der unteren, nicht in die Lösung eintauchenden Spitze bes Befäßes A ausfliegende Onecfilber tonimt unten in sehr Keinen Tröpschen an, welche sich erst allmälig burch ben Druck bes nachfolgenben Quecksilbers vereinigen, so bag schlieglich in bas Gefäß D nur reines, blankes Metall abfließt.

Rach C. Michaelis) läßt sich ein Gehalt an Zink, Blei, Cabmium und Wismuth baran erkennen, daß ihre Amalgame leicht an glatten Flächen haften und stark abfärben. Er konnte burch biefe Eigenschaft noch 0,00095 Broc. Bint, 0,0012 Broc. Binn, 0,0018 Broc. Blei, 0,0015 Broc. Cadmium und 0,0027 Proc. Wismuth erkennen. Die Reinigung bes Queckfilbers von diesen Metallen gelingt am besten burch bas von W. Siemens angegebene Berfahren, nach welchem bas Duedfilber einige Beit unter concentrirter Schwefelfaure, ber einige Tropfen concentrirter Salpeterfäure zus gefett find, getocht wirb. Das fo behandelte Quedfilber muß bann aber noch mit schwach verbilinnter Salpeterfäure übergoffen und zeits

o heftig geschuttelt werben, bag es fich in lauter fleine Rigelchen

dingl. Journ. (1879) 233, *42. — 2) Jahresber, d. chem. Technol. 1879, 264; journ. (1880) 238, 236. — 3) Ber. d. deutsch. chem. Gesellich. 1879, 204. — 5ft 1879, 437. — 5) Chem. Centralbl. 1884, 484.

Fig. 222.

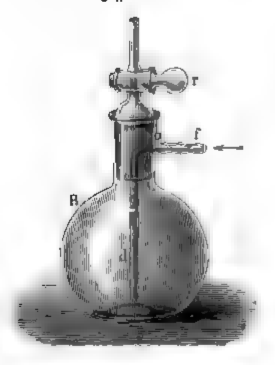


Berwendet man zu Gasanalysen von vornheren einigermaaßen reines Quecksilber, wie es im Handel volommt, so genügt es, nach Ersahrungen des Bersassen, alles durch Kali, Pyrogallol, Schwefelsäure und des gleichen verunreinigte Quecksilber einfach in die (etwa 40 cm hohe) Flasche A (Fig. 222) zu gießen, in deren untere Dessung mit Kautschulschlauch und Dretzschlinge das gebogene Rohr a befestigt ist, aus welchen das reine Quecksilber absließt, während die Unreinigkeiten oben im Cylinder A bleiben, und von hier zeitweist durch Wasser und Abheben desselben leicht entsernt werden.

Nachträge.

Die Bogen 1 bis 18 bieses Bandes waren bereits im Jahre 1881 gedruck, als durch eine schwere Erkrankung des Berfassers eine Unterbrechung des Drucks eintrat. Wegen anderweitiger Arbeitsüberhäusung des Berfassers ist es erst jest (Herbst 1886) wieder möglich geworden, an die Fortsetzung bezw. nunmehr bab dige Beendigung des Drucks zu gehen. Es mögen daher zunächst die inzwischen

Fig. 223.



Es mögen baher zunächst die inzwischen gemachten Vorschläge und Fortschille auf dem Gebiete der Untersuchung der Gase, der Brennstoffe, der Wärme und Lichtmessung der sprochen werden.

3nr Unterfuchung bon Lenchtgas.

Zur Bestimmung des Eigensgewichtes des Leuchtgases ver wendet C. Chancel 1) einen Glassolben B (Fig. 223) von etwa 200 ccm Inhalt, mit angeschmolzenem Röhrchens. Der mit Hahn r versehene Glasstopfen

ist mit einer genau vor das Rohr f passenben Bohrung o und angeschmolzenem Rohre d versehen. Das zu untersuchende Gas läßt man durch Rohr fd eins

¹⁾ Compt. rend. 94, *626.

₹.

n, die Luft durch den durchbohrten Stopfen entweichen oder umgekehrt. n schließt man Hahn r, unterbricht durch Drehen des Stopfens die Bersung zwischen f und d, wiegt und berechnet das specifische Gewicht wie früher 271) angegeben.

Rach Lux¹) befindet sich in einem mit eingeschliffenen Glasstopfen verstenen und mit Wasser, Erdöl oder einer sonstigen Flüssigkeit zur Hälfte Iten Glaschlinder eine Art Aräometer mit sehr dünner Spindel, an deren m Ende eine hohle, verhältnißmäßig große, geschlossene Glaskugel angebracht Die Gewichtsveränderungen, welche diese Glaskugel innerhalb Gasen oder ipfen von verschiedenen specifischen Gewichten oder Drucken erleidet, verändern indrosseische Gleichgewicht und werden daher durch Steigen oder Sinken des trates angezeigt. Große Genauigkeit wird man von diesem Baräometer nicht erwarten dürsen (vergl. Jahresber. 1886, *413).

Schwefelkohlenstoff kann man nach A. Eiloart²) dadurch aus Gasen eiden, daß man dieselben durch Leinöl leitet. — L. T. Wright³) leitet zur mmung von Schwefelwasserstoff das Leuchtgas durch mit Kupferschat gefüllte Röhren.

Da es praktisch boch nur wesentlich auf den Gesammtschwefel ankommt, so die Verfahren, denselben in den Verdrennungsproducten zu bestimmen, iger. D. Knublauch i läßt zu diesem Zwecke das Leuchtgas aus einem meter in ein, theilweise mit Platinasbest gefülltes Verdrennungsrohr treten, velches auch die ersorderliche atmosphärische Luft eingeführt wird (vergl. 177). Th. Poleck die verdrennt das Gas in einem Bunsen'schen Vrenner saugt die Verbrennungsproducte mittels einer Wasserstrahlustpumpe durch ihaltige Natronlauge (vergl. S. 279). In 100 Liter Gas waren z. B. uten unmittelbar an der Retorte 600 mg Schwesel, vor den Strubbern mg, hinter denselben 464 mg, hinter den Condensatoren 440 mg und im nigten Gase, welches frei von Schweselwasserstoff war, 276 mg Schwesels). Beide Versahren sind viel weniger einsach, als das vom Versasser vorlagene (S. 281). Statt des Bromkalis kann man jedoch besser Wasserstoff.

rornd eintropfen lassen, wie dieses neuerdings auch Fairley 8) thut.

¹⁾ Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, *1281; D. R. = P. Nr. 32091
3922. — 1) Chem. News (1885) 52, 184. — 3) Journ. Chem. Soc. 247, 267, rm. Journ. and Transact. (3) 668, 850. — 4) Zeitschr. f. anal. Chem. 1882, — 5) Journ. f. Gasbel. 1878, 222; Zeitschr. f. anal. Chem. 1883, *172. — 1ex Benzolgehalt des Breslauer Gases schwantt in den verschiedenen Jahres=12 den 0,5 bis 1,32 Proc. — 7) Bergl. Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1882, 1. — 8) Journ. Soc. Chem. Industr. 1886, *283.

Kaduraf ju Amarater für Gadanalnie.

- Lesisters mit die Broffer Biefinger Sinder int ünd. Alf Serderfahren je miendere dag vernger Loefunger sincherink ind. Alf Serdefferungen kann man dess Lovinskip man dependenen.
- e. Meise um K. Zeriere indem des Surier übe Serialien dia at, saf us Explosonen uner üuf vennundenem Tunde medpräden verden Her erharide Gasmaufen if das Beriadum pedeniuls undr enwichtenswert.
- Lightlich wil die Unterladung in einer gewöhrlichen Sierte über Noosse aussichen. Das Lerfeiren fern dichtliche dem in Frage franzen, wend bend anzeit Lerrichung vorranden zu
- Rerfien, fällig eine sogenanne Berbeffennt der Kernlischen Bürcke (T. 22%) von: warficklich verschlichten er aber das Anderwerfahren mit der leiben auch. Auch der Abnliche Berfchlag von Brenzunans) ist in keiner Beife zu emzektien.
- Hunte ichen Burene (T. 227) vor, ohne aber deren Hammungel zu beseitigen, das die Absorptionen in dem Mestichte selbst Kantonien. Dasselbe gilt für die Berichlage von E. Eggers.).
- Fileti's empfiehlt die absorbirenden Flüssigkeiten mittels Eppekugeln in ban (kangemenge einzusuhren. Die Bestimmung von Kobienoryd mit Chromstauce ist aber ungenau, da auch Wassersich orndirt wird.
- Tokolofi') verbindet die Bunien iche Bürene mit einer langen, zu einer beweglichen Absorptionsglocke führenden Ableitung, io daß die Borrichtung der von Regnault (T. 231) angegebenen ähnlich wird, derselben aber nachsteht.— Noch weniger empfehlenswerth ist der ähnliche Apparat von Schellhammer 18).
- Ter Apparat von Steab 11) unterscheidet sich wenig von dem Reg-
- (9. l'unge¹²) verbindet den Müncke'schen Apparat (S. 245) in ähnlicher Weise wie Orsat (S. 243) mit einer Berbrennungsvorrichtung mittels Polladiums asbest, um den Wasserstoff in Generatorgasen bestimmen zu können. Methan bleibt hierbei unverändert. Später ¹³) zieht derselbe jedoch das sogenannte

¹⁾ Ber. v. deutsch. chem. Ges. 1882, *2403. — 2) Liebig's Ann. 226, *87 u. 116; sischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, *420. — 3) Dingl. Journ. (1882) 244, +209. — 4) Chem. News 49, *73. — 5) Taselbst 48, *156. — 9) Desterr. Zeitschr. d. Berg u. Hittenw. 1882, *572. — 7) Berg u. Hüttenm. Zig. 1883, *204. — 11) Chezz. chim. 1881, 1. — 9) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1882, *1167. — 10) Schellschammer: (Kasanalysenapparate (Leipzig 1884). — 11) Engineer (1880) 49. *329; Journ. Iron and Steel-Inst. 1880, *68. — 12) Chem. Ind. 1882, 77; Dingl. Journ. (1882) *512; vergl. Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1881, 2188. — 13) Chem. Ind. 1885, 170; Hilcher's Inhresber. 1885, 417.

Nitrometer vor 1), indem er mit Recht hervorhebt, daß bei genaueren Messungen Duecksilber als Sperrflüssigkeit vorzuziehen ist.

A. H. Elliot²) und A. H. Allen³) verwenden ähnliche Vorrichtungen, welche sich von der Regnault'schen (S. 231) wesentlich nur dadurch unterscheiden, daß das Arbeitsrohr unten geschlossen und mit einer Standslasche verbunden ist. Die Verwendung von Wasser oder Salzlösungen als Sperrflüssigkeit ist nicht empsehlenswerth, so daß der Apparat S. 297 doch wohl vorzuziehen ist.

Die Verwendung von Phosphor zur Sauerstoffbestimmung ist nach A. Vogel4) unzuverlässig, sobald Methan und andere Kohlenwasserstoffe zusgegen sind, nach Baumann⁵) auch in Gegenwart von Kohlenoryd, somit auch

bei Rauchgasanalysen.

Die von R. Bunsen⁶) beobachtete Verdichtung der Kohlensäure auf blanken Glasslächen kommt bei den hier in Frage kommenden Untersuchungen nicht in Betracht.

Schlußfolgerungen. Auf Grund der Erfahrungen, welche Verfasser bei mehr als 3000 Gasanalhsen gemacht hat, hält er noch immer den Apparat Fig. 203 (S. 248) für den handlichsten und besten zur Untersuchung von Feuergasen jeder Art?). Um die geringen Mengen von brennbaren Gasen zu bestimmen, welche in normalen Verbrennungsgasen vorkommen, sind meist selbst genaue maaßanalhtische Verfahren unzureichend. Solche mit Platinspiralen (Orsat), Palladiumasbest und dergleichen schaden nur, da sie zu unrichtigen Schlüssen sühren. Hier muß die Gewichtsanalhse mit einer, während eines längeren Zeitraumes un mittelbar durch die Apparate angesangten Probe ausgesührt werden, gleichzeitig aber auch je alle 5 oder 10 Minuten eine Augenblicksprobe mit dem Apparate S. 248, um den Gang der Verbrennung versolgen zu können (vergl. Jahresber. 1885, 1296).

Bei Gasfeuerungen genügt für die gewöhnliche Betriebsaufsicht derselbe Apparat vollkommen. Hier ist ja nur wesentlich dafür zu sorgen, daß die Generatorgase möglichst wenig Kohlensäure (nebst viel Kohlenoryd) enthalten, die entweichenden Berbrennungsgase aber möglichst viel Kohlensäure, aber kein Kohlenoryd. Ungenaue Bestimmungen des Wasserstoffes und Kohlenwassersstoffes (z. B. mit der Bunte'schen Bürette) sind werthlos.

Will man bei der Untersuchung von Generatorgasen neben Kohlenssäure und Kohlenoryd, Wasserstoff und Methan bestimmen, so kann man ohne

¹⁾ Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1881, *239. — 2) Chem. News 44, *289; vergl. 45, 273; Chem. Centralbl. 1882, *100. — 3) Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, *178. — 4) Sigungsber. d. math. phys. Cl. d. Münch. Afad. 1886, 2. — 5) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1884, 283. — 6) Ann. d. Phys. (1884) 22, 146; 24, 321; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, 423. — 7) Dem Vorschlage von Raef (Jahresber. 1885, *423), an demselben statt der Glashähne Gummiverschlüsse zu nehmen, kann Verf. nicht zustimmen, da hierdurch Fehlerquellen eingeführt werden. Die Glashähne machen bei völliger Sicherheit nie die geringste Schwierigkeit, wenn man den Apparat nie aus der Hand sext, ohne die Hähne neu geschmiert zu haben!

Quecksilberwanne die Apparate Fig. 1951) und 196 in folgender Weise versbinden.

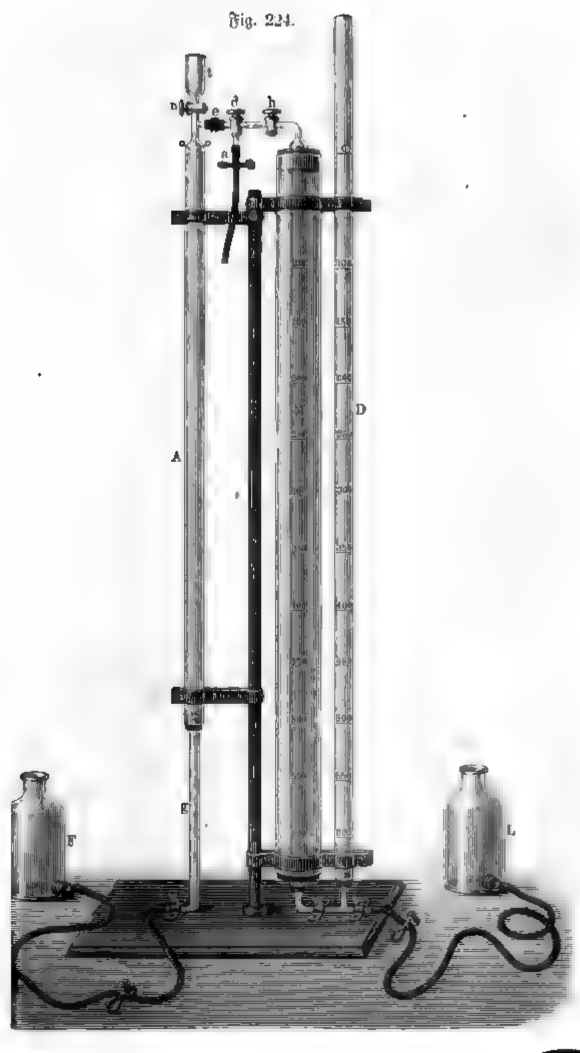
Das Arbeitsrohr A (Fig. 224) des ersteren Apparates ist unten durch einen Kautschukstopfen mit eingesetztem, nicht zu engem Glasrohre g verschlossen, welches durch eine Schelle v auf der Bodenplatte befestigt und durch einen starken Gummischlauch (mit starkem Duetschhahn) mit einer Duecksilberslasche F versbunden wird. Oben sind die Platindrähte zur elektrischen Zündung einzgeschnolzen. Meßrohr M und Druckrohr D sind, wie beim Apparate Fig. 196, ebenfalls durch ein mittels Kautschukstopfen, eingesetztes und auf der Bodenplatte befestigtes Glasrohr und Gummischlauch mit der Flasche L verbunden.

Bei Ausführung der Analyse füllt man die Rohre A, M, D (lettere bis 0) durch Heben der beiden Flaschen mit Quecksilber, schließt die Quetschhähne auf ben Schläuchen und die drei Glashähne, füllt das Schlauchende a mit Wasser (ober Quecksilber), steckt bas eine ausgezogene Ende ber bie Gasprobe enthaltenden Glaskugel (S. 222) hinein, bricht die Spite innerhalb des Schlauches ab, taucht das andere Ende in Wasser, bricht auch hier die Spige ab, breht Hahn d so, daß die Verbindung mit Rohr A hergestellt ist und saugt die Gasprobe durch Senten der Duecksilberflasche F nach A herüber. Nun dreht man Hahn d und h um 900 und treibt durch Heben der Quecfilberflasche F und Senken der anderen Flasche L die erforderliche Menge des Gases in das Megrohr M. Ift im Rohre A ein Gasrest und etwaiges übergesogenes Wasser enthalten, so brudt Nun wird die Gasprobe gemessen man diese durch Hahn d nach außen. (S. 195), durch Trichter t 0,8 bis 1 ccm Kalilauge in das Rohr A gelassen, dann die Gasprobe aus M nach A übergeführt, nach der Bindung der Kohlenfäure wieder nach M (bis die Kalilauge eben d berührt) und wieder gemessen. Vermuthet man die Gegenwart von Sauerstoff, so läßt man durch t etwa 0,5 ccm Phrogallussäurelösung nach A eintreten und dann die Gasprobe, um in bekannter Beise ben Saucrstoff zu bestimmen.

Ilm nun die brennbaren Gase zu bestimmen, wird das Rohr A gereinigt, indem man durch Trichter t Wasser eingießt, die Quecksüberslasche Fsenkt, dann hebt, so daß die Waschssüssigkeit durch Hahn d und Schlauch a absließt. Nach beendeter Reinigung läßt man durch Schlauch a in das Rohr Areinen Sauerstoff (S. 255) treten, stellt die Hähne d und h so, daß durch Heben
der Flasche F und Senken der anderen Flasche L die erforderliche Menge Sauerstoff in das Nohr M tritt²); etwaiger Ueberschuß wird durch Hahn d entsernt.
Nach geschehener Messung drückt man das Gaszemisch nach A, läßt den Funken
überspringen, bestimmt in bekannter Weise die Contraction, die gebildete Kohlensäure und den Stickstoff und berechnet 3) nach S. 238.

¹⁾ Den Apparat Fig. 195 empfehle ich jest nicht mehr, da Hahn h kaum dicht zu halten ist. — 2) Auf je 100 Vol. gewöhnliches Generatorgas 25 bis 30 Vol. Sauersstoff; bei reichen Gasen (Wassergas und dergleichen) auf 100 Vol. aber 50 Vol. Sauersstoff und 100 Vol. atmosphärische Luft um die Explosion zu mäßigen (S. 254). Sind dagegen die Gase arm, so läßt man elektrolytisches Anallgas zutreten (S. 253), bis das Gemenge etwa 30 Proc. brennbares Gemisch enthält. — 8) Die Berechnung wird etwas erleichtert durch A. Baumann: Taseln zur Gasometrie (München 1885).





The state of the control of the tent tent, where the state of the control of the

E Tomos de la come la comment de la comment

Ber Unterfanzie ber ermeisbertiden Luit.

one de de de generale de Latification de 167) find fo

() Richt von Bernterfine benrecht und W. Rie

Teristie in u. A. vom Univernitämentaniter W. Apel in Göttingen in in der den ben ber die Lie Lielichten ton Roblenikure und Sauerstoff in bermiehten zichte möglichst zu verringern, imm man durch das Wasser in Flatenige Mial mutelst Glasrchr Athemlust einblasen. — 3) Hat man kein Fe (Nathetometer) zur Hand, so stellt man hinter die Rohre M und D einen Spiege recht auf und halt bei jeder Ableiung den Kopf so, daß man über der Quecksilbt in vach spiegelbilo des Auges sieht, um den Fehler der Parallage zu vermeid 1) 5. 167 letzte Zeile lies 1674 statt 1874. — 5) D. R. P. Rr. 18855, 120 445, 24 746, 25 053; Dingl. Journ. (1884) 252, *8. — 6) D. R. P. Rr. 1991.

Letterer will beim Haarhygrometer die Abweichungen des gemessenen Feuchtigkeits= grades der Luft von dem wirklichen mittelst einer Schraubenberichtigung aus= gleichen. — Alle diese patentirten Erfindungen haben keine praktische Bedeutung.

B. Crova¹) bezeichnet als zuverlässigste Vorrichtung das Haarhygrosmeter in der von Saussure angegebenen Form (S. 169). Nadel und Axe sind aus Aluminium zu verfertigen, und an Stelle der gewöhnlich verwandten Gewichte ist eine Spiralseder aus Gold anzubringen, um eine gleichmäßige und beliebig schwache Spannung erzielen zu können. Außer dem Vortheile, daß die von Saussure als beste bezeichnete Spannung (durch etwa 0,2 g) erreicht wers ben kann, ist das Instrument auch in jeder Lage zu gebrauchen.

Mithoff²) verwendet gereinigte Eihäute in Verbindung mit einer Metallspirale. Die Vorrichtung ist nach Versuchen des Verfassers nicht empfehlenswerth. Besser soll das selbstregistrirende Hygrometer von Sebr. Richard³) sein, welches aus Goldschlägerhäutchen in Verbindung mit einem Metallringe besteht (vgl. S. 168).

3. M. Pernter4) bestätigt, daß das Psychrometer von August (S. 176) unzuverlässig ist.

Niedner⁵) benutt zur Bestimmung der Feuchtigkeit eine gewöhnliche empfindliche Balkenwaage, an deren einem Arme ein leichter, mit seinster Leinwand überspannter Rahmen von etwa 1000 qcm Fläche hängt. Man beseuchtet die Leinwand, bestimmt das Gewicht und beobachtet, wieviel Wasser in einer bestimmten Zeit verdunstet, oder man zählt die Sekunden, welche zur Verdunstung einer bestimmten Menge, etwa 0,5 g Wasser erforderlich sind. — Das Versahren ist durchaus unzuverlässig (vgl. S. 177).

Der Vorschlag von Vodowich 6), eine Thermokette als Hygroskop zu verwenden, ist kaum ernst zu nehmen, sowie die Verwendung von Kobaltsalzen u. dgl. 7) vor wie nach als Spielerei zu bezeichnen (vgl. S. 167).

Für viele Zwecke ist ein gutes Haarhngrometer (S. 170) zu verswenden, sonst die S. 179 und 182 beschriebenen genaueren Apparate.

Sanerstoff. W. Hempel⁸) bestimmt den Sauerstoffgehalt der Luft mit einer Lösung von 1 ccm einer 25 procentigen Phrogallussäurelösung und 6 ccm einer 60 procentigen Achtalilösung, welche keine meßbaren Mengen von Kohlenoryd entwickeln soll. Er fand so im Frühjahre 1885 20,87 bis 20,97 Proc. Sauerstoff.

Nach Versuchen von B. Tacke⁹) entstehen jedoch bei der Absorption des Sauerstoffs aus größeren Mengen Luft mittels der von Hempel angegebenen Lösung meßbare Mengen Kohlenoryd, welche den Sauerstoffgehalt um etwa 0,13 bis 0,15 Proc. zu niedrig ausfallen lassen.

¹⁾ Journ. de phys. 1884, 3, 390. — 2) D. R.=P. Nr. 16568; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1882, 489. — 3) Bull. Soc. d'Encourag. 9, 531; Dingl. Journ. (1883) 247, 487. — 4) Wiener Ber. Apr. 1883, 18; Beibl. z. Ann. d. Phys. 1884, 31. — 5) Pharm. Centralh. 22, 380. — 6) Centralbl. f. Electrotechn. 1883, 529; Dingl. Journ. 252, 30. — 7) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1308. — 8) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1885, 268 und 1800. — 9) Archiv f. Physiol. (1886) 28, 401.

- U. Kreusler¹) fand mit einem verbesserten Jolly'schen Apparate (S. 185) 20,88 bis 20,94 Proc. Sauerstoff in freier Landluft.
- E. Ebermayer²) fand die Waldluft und die Luft im Freien fast gleich zusammengesetzt. Er erklärt dieses damit, daß ein Wald von 1 ha Größe als Sauerstoffspender durch die Athmung von 4 Personen ausgeglichen werde. Das gegen beträgt der jährliche Bedarf an Kohlensäure für das gesammte Waldgebiet Bayerns etwa 29 Milliarden Kilogramm und ferner werden durch den Athmungsproces der Blätter mehr als 14 Milliarden Cubikmeter oder 20 Milliarden Kilogramm Sauerstoff der Atmosphäre zugeführt. Die Ausgleichung und Bermischung der Waldluft mit der freien Atmosphäre geht aber so schnell vor sich, daß weder bezüglich des Kohlensäures noch des Sauerstoffgehalts der Luft innershalb und außerhalb des Waldes wesentliche Unterschiede wahrnehmbar sind.
- E. W. Morley³) hat in Hubson und Ohio den Sauerstoff der Luft bestimmt; er erklärt die Schwankungen durch Niedersinken der höheren, sauerstoffsärmeren Luftschichten.
- A. Müntz und E. Aubin⁴) fanden am Cap Horn an zwei auf einander folgenden Tagen im Mai 1883 20,72 und 20,97 Proc. Sauerstoff, während früher Regnault 20,30 bis 21,02 Proc. Sauerstoff fand, und Lewy⁵) 20,33 bis 21,06 Proc.

Weitere Beobachtungen sind wünschenswerth (vgl. S. 196)6).

Dzon. Die Prüfung der atmosphärischen Luft auf Dzon (S. 196) ist noch immer ohne jede praktische Bedeutung?).

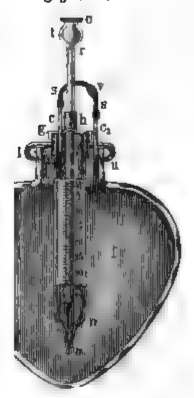
Rohlensäure. Das sogenannte mimimetrische Verfahren zur Kohlenssäurebestimmung (S. 197) hat Wolpert*) wieder aufgegriffen. Dasselbe ist vor wie nach unbrauchbar.

Auch M. Ballo⁹) bestätigt, daß bei der sogenannten mimimetrischen Kohlensäurebestimmung ¹⁰) derselbe Grad der Trübung bei verschiedenen Berssuchen nur sehr schwer zu erreichen ist. Geringere Mengen Kohlensäure werden von Kaltwasser, ohne eine deutlich sichtbare Trübung hervorzubringen, absorbirt. Es tommt hierbei nicht allein auf die Schärfe des Gesichtes an, sondern auch auf die Form des Absorptionsgefäßes und auf die Schnelligkeit, mit welcher die Frage hindurchgepreßt wird, und bei so verdünnter Kohlensäure, wie die in Lust stehende, können durch zu rasches Hindurchpressen bedeutende Kohlensäures mengen in Verlust gerathen.

¹⁾ Landwirthschaftl. Jahrb. (1885) 14, 305. — 2) Sizungsber. d. bayerisch. Acad. 1885, 299. — 3) Chem. News 45, 245 u. 284. — 4) Compt. rend. 102, 411. — 5) Annal. de chim. et phys. (1852) 34, 5. — 6) Die S. 196 oben angegebenen Analysen wurden mit Laboratoriumluft ausgeführt. Vergl. auch R. Ebert: Die Sauerstoffschwantungen der Atmosphäre. Programmschrift (Dresden 1885). — 7) Vergl. Fehling: Handwörterbuch d. Chemie (Braunschweig 1886) 4, 1074; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1884, 417. — 8) D. R. P. Rr. 20446; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1882, 490. — 9) Ver. d. deutsch. chem. Ges. 1884, 1097; Fischer's Jahresb. d. chem. Technol. 1884, 1305. — 10) Vergl. auch A. Smith: Air and rain (London 1872) 193.

Aufat wan in einer Halbliterslasche die zu untersuchende Luft mit einer Menge des mit Phenolphtalein roth gefärdten Kalkwassers, unter ers Zusat desselben, die Leine Entfärdung mehr erfolgt, so läßt sich auf die Kohlensäure mit annähernder Genauigkeit bestimmen. Allein ein erdlinntes Kalkwasser wirft zu wenig rasch absordirend und der Versuch 1/4 die 1/2 Stunde, auch wenn man statt der gewöhnlichen Flaschen dslaschen verwendet, welche die Absorption ungemein besördern. Ballo alb anstatt Kalkwasser ein energischer wirkendes Absorptionsmittel gesist schließlich bei einem Gemische von Kalis oder Natronlauge mit einer zumlösung stehen geblieben. Sine solche Lösung von genügender Bersläßt sich mit Hilse titrirter Lauge sehr schnell herstellen und die Abs

Fig. 225,



forption ist in etwa 10 Minuten so weit vollendet, daß die erreichte Genquigkeit für viele Zwede genugt.

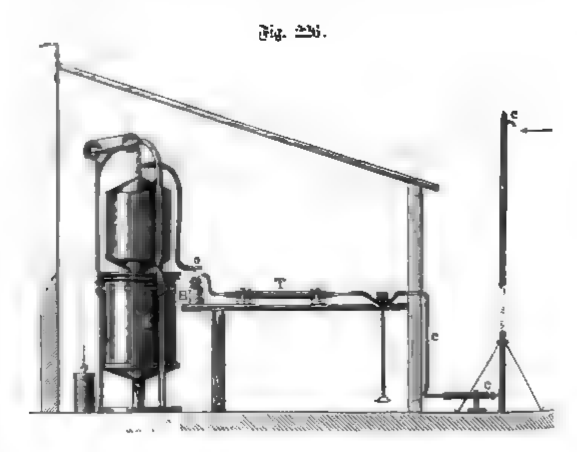
Nach ferneren Borschlägen von Ballo und Nienstädt (D. R.-B. Nr. 32426) wird hierssür eine Flasche (Fig. 225) verwendet; diesselbe hat Inhalt von 100 bis 500 com, die Bürette b faßt 10 bis 50 com. In dem Bulste u der Flasche f sind zur Andringung des Bajonnetverschlusses l Ausschnitte vorgessehen. Ueber das Rohrstlich m wird die Rapssel gestlicht, welche eine zur Führung des Rohrstempels r dienende geschlichte Hulse kträgt. Bei der Untersuchung entsernt man die Rautschuttlappe o des Trichters t und füllt durch das Rohr r eine mit einer geringen Wenge Chlorbarnum versetzte und mit Phenol-

phtalein roth gefärbte Kalis ober Natronlösung in die Bürette bis zum Rullpunkte. Dann

un die zu untersuchende Luft badurch in die Flasche einzutreten, daß man A Wasser gießt und dieses in den Raum, dessen Luft untersucht werden r ausschüttet. Nun setzt man den Deckel wieder auf, zieht die Röhrer sie Höhe und drückt leise am Augelventile v des Schlauches s, um die Luft re c und c1 von f nach d treten zu lassen, so daß die Alkalikssung aussen. Sind 5 com ausgestossen, so drückt man den Stempel r gut hinab, ie Dessenung a wieder verschlossen wird, schüttelt nun die Flasche 2 dis n, indem man von Zeit zu Zeit nachsieht, ob eine Entsärdung der stattgesunden hat oder nicht. Im letzteren Falle ist die Luft genligend ersteren Falle aber unrein. Die Absorptionsstüsssseit hat nämlich eine dilnnung, daß 5 com derselben dem normalen Kohlensäuregehalte der rechen. Läßt man nun weitere 5 com Absorptionsstüssssssssssschafte der rechen. Läßt man nun weitere 5 com Absorptionsstüsssssssssssschafte der

bt empfehlenswerth, megen ber Löslichkeit von Roblenfaure im Waffer. F.

Annen wer ninder dentem, ift das Berfahren von Blachmad fine dassen der ihnen Same den der von Sahalt wird mit der zu untersuchenden Luit ge Ran mert nam I vom arfättigtes Kalkmasser und 3 Troofen einer Wüng zwiem Sienersatzieln in die verscentigem Alfohot (1:1000) in die Flasch. den est probles nut nuem Korffingsen und schützeit 2 bes 3 Minuten frühr Hrenzaf office num die dassehe, filde sie durch Sangen am Sangroht annes wester Amerikasse von neuem mit Luft, schützelt wiederum 2 bis 3 Troofen von frant in tormer Werfe so lange kort, die die Fildisigseit in der hindische soworden sie — Das S. 202 angegebene Berfahren ist doch web proposer



A. Münt und E. Aubin2) füllen ben 160 Liter fassenden Behalt (Fig. 226) burch Eintauchen in das Gefäß R und Deffnen bes Hahnes & Wasser, lassen ihn dann burch ein Gegengewicht allmälig heben, so daß die

¹⁾ Zeitschr. f. analyt. Chem. 1884, 383; Ber. d. beutsch. chem. Gef. 1884, 101' 1) Compt. rend. 93, 797; 96. *1793: 98, *487; 102, 421.

15-2.

burch das Rohr c eintritt, an das Kali im Rohre T die Kohlensäure abs und durch das Controlsläschen B zum Gasometer A geht. Die vom Kali zuommene Kohlensäure wird dann wie früher (S. 199) bestimmt. Sie fans folgende Durchschnittswerthe (in 10000):

									A	m Tage	Nachts
Haiti	•	•	•	•		•	•	•	•	2,704	2,92
Florida .	•	•	•	•		•		•	•	2,897	2,947
Martinique	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,735	2,850
Mexico	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,665	2,860
Santa-Cruz	(5	Ba	ta	goi	nie	n)	•	•	•	2,664	2,670
Chubut (Pa	tag	301	ıie	n)	•	•	•	•	•	2,790	3,120
Chili	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,665	2,820
Cap Horn	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,563	2,556

E. Reichardt¹) fand in Jena 2,9 bis 3,2 auf 10000 Raumtheile, Breslauer²) in Brandenburg 3,7 bis 2,8, Ebermayer im Jahre 1884 Bayerischen Hochgebirge 2,52 bis 5,49. Londoner Luft enthält im Mittel **et 1**0000, an Nebeltagen 0,72, im December 1882 sogar 14,1³). Rißs jand in der Schweiz 2,53 bis 3,59 Thle. Wollny⁵) bestätigt die Ansu von Fodor (S. 205), daß die freie Kohlensäure der Bodenluft auf den alt der Atmosphäre an diesem Gase einen bestimmenden Einsluß ausübt, und e in der Weise, daß die Luft um so mehr bereichert wird, je intensiver die setzung der organischen Substanzen vor sich geht. Diese Beeinslussung der ofphärischen Kohlensäure durch die Bodenluft wird um so stärker hervortreten, oröser der Boden ist, und umgekehrt, gleiche Mengen organischer Stoffe vorzesest.

Kohlenopyd. An den Angaben von Poleck (S. 215) hat A. Wagner 6) schiedenes auszusezen, doch muß hier auf den Streit lediglich verwiesen werden. A. P. Fokker?) ist mit den Aussiührungen von M. Gruber (S. 213) teinverstanden. Letzterer 8) stützt sich dagegen auf die Versuche von Kreis 9) denen sich der Organismus vom Kohlenopyd hauptsächlich durch Verbrennung eit. [Nach N. Grehant 10) ist dieses nicht der Fall, vielmehr wird bei sollständiger Vergiftung das Kohlenopyd als solches wieder ausgeschieden]. isner und Külz 11) fanden, daß beim Schütteln von Kohlenopyd haltiger Luft: Hämoglobinlösungen, selbst wenn die Luft nur 0,04 Proc. Kohlenopyd enthielt. H38,9 Proc. des Hämoglobins in Kohlenopydhämoglobin übergesithet wurde. nun Kaninchen 0,044 bis 0,059 Proc. Kohlenopyd in der Luft nach ruber tagelang ertrugen, so glaubt er, daß der lebende Organismus sich in

¹⁾ Archiv d. Pharm. 222, 414. — 2) Deutsche Chem. Zig. 1886, Nr. 21. — Rep. of the meteorolog. Council 1884, 51. — 4) Compt. rend. 94, 1390; Her's Jahresb. d. chem. Techn. 1882, 490. — 5) Fortschr. a. d. Geb. d. Agricultur= Hit 1885, 405; Chem. Centralbl. 1886, 289. — 6) Repert. d. analyt. Chem. 1885, 1886, 57. — 7) Archiv f. Hygicne 1883, 503. — 8) Daselbst 1884, 246. — Archiv f. d. ges. Physiol. 26, 425. — 10) Compt. rend. 102, 825. — 11) Journ. Pratt. Chem. 28, 256.

ausgiebiger Weise von dem Gifte zu befreien vermag, daß somit 0,02 Proc. bedeutungslos sind, daß die Schädlichkeitsgrenze bei 0,05 Proc. liege.

Tem gegenüber macht 3. Uffelmann 1) mit Recht geltend, daß hier Thierversuche nicht entscheiden können. Er selbst verspürt nach nur halbstündigem Einathmen einer nur 0,04 Proc. Kohlenoryd haltenden Luft Kopfschmer, hitze in den Wangen und Schlagen der Schläfenarterien, auch leichten Schwindel und erhebliche Mattigkeit, welche Erscheinungen doch entschieden eine Vergiftung andeuten (vergl. S. 214).

Für die Erkennung von Kohlenoryd haltigem Blute sind folgende Merkude besonders beachtenswerth. Der Zusat von Ammoniumsulfid bewirkt langsamer, als in der Vergleichsblutlösung, eine Aenderung des spectroskopischen Verhaltens und erzeugt ein weniger vollständiges Reductionsband. Ist nur eine sehr geringe Menge von Orphämoglobin vorhanden, so bleiben nach dem Zusatze des Amme niumsulfid die Blutbander bestehen, aber sie erscheinen verwaschen mit verdunkelten Intervall. Ist viel Dryhämoglobin vorhanden, so verschwinden die beiden Blub bänder vollständig oder fast vollständig als isolirte Absorptionen; es bildet sich eine einzige, fast das ganze Feld von D bis E ausfüllende Absorption, die ent weder gleichmäßig dunkel oder nahe bei D am dunkelsten erscheint. man die Ammoniumsulfidblutlösung mit atmosphärischer Luft, so wird, wem wenig CO in der Blutlösung vorhanden war, das spectrostopische Bild sehr start, wenn viel CO vorhanden war, sehr wenig, aber doch etwas verändert. man zu der mit Ammoniumsulfid vermischten Blutlösung nach der Einwirkung des Reagens noch etwas 10 procentige Kalilauge, so zeigt sich, wenn viel Co vorhanden war, keine Absorption des Hämochromogens ober nur eine Andeutung derselben unter Bleiben der Blutbänder, die nur ein wenig matter und ver waschener als in der ebenso behandelten Bergleichsblutlösung sich zeigen. wenig CO vorhanden, so zeigt sich der dunkle Absorptionsstreif des Häme dyromogens etwa auf der Mitte zwischen D und E, aber weniger dunkel und vor allem weniger breit, als in der ebenso behandelten Bergleichsblutlösung; die beiden Blutbänder verschwinden fast vollständig, bleiben nur als ganz matte Absorptionen schwach erkennbar. Schüttelt man alsbann mit atmosphärischer Luft, so tritt in letterem Falle, also bei geringem Kohlenorndgehalte, eine bedeutsame Aenderung des spectrostopischen Verhaltens, in ersterem Falle, bei starkem Kohlenorydgehalte, eine nur schwache Aenberung besselben hervor.

Bur Ansfithrung der Untersuchung bereitet man eine Lösung von frischem Rindsblute und 50 Thln. Wasser und gießt 50 ccm in eine 2 bis 4 Liter sassende (Glasslasche, nachdem man diese zuvor mit der zu untersuchenden Luft gefüllt hatte. Dann verschließt man und schüttelt nunmehr start, so daß die Flüssisseit ringsum an der Wandung sich vertheilt, stellt 2 Minuten hin, schüttelt aufs neue und wiederholt dies 4 bis 5 mal. Dann entleert man die Blutlösung, prüft zunächst die Farbe derselben durch einen Vergleich mit der nicht zur Untersuchung verswendeten Alutlösung und schreitet weiterhin zur spectrostopischen Betrachtung. Zu dieser verwendet man farblose Gläser von 1 cm Weite und prüft bei Tages-

¹⁾ Archiv f. Opgiene 1884, *207.

. Zeigt sich beim Zusatz von Schwefelammonium keine Aenderung im Beren der Blutbänder, so ist kein Kohlenoryd vorhanden.

Sehr zwedmäßig ist es auch, die zu untersuchende Luft mit er Blutlösung zu schütteln, welche man vorher mit Ammo= mfulfid versette und in welcher man die vollständig normale bung des Reductionsbandes feststellte. Ist in der Luft nur 18 Kohlenoryd, so wird man nach dem Schütteln in der entleerten Flüssigkeit lenoryd= und Dryhämoglobin haben. Letteres wird allmählich wieder reducirt, res aber nicht, und so bietet sich nach einem Stehenlassen von etwa 15 Mi= n ein anderes Bild, als vorher, ehe man die Blutlösung mit der Luft Schüttelt man ferner eine Blutlösung, welche nach ber Behandlung Ammoniumsulfib und Ralilauge teine Spur ber Blutbanber : bes Reductionsbandes, sondern nur die charakteristische Ab= ition des Hämochromogens darbietet, mit einer Luft, welche auch nur geringe Mengen von Kohlenoryd enthält, so zeigt sich bei ruhigem Stehenn nicht wieder bas vorige spectrostopische Bild, sondern eine weniger intensive xption des Hämochromogens und baneben mehr ober weniger starke Rohlen= hämoglobinbänder. Man kann auf diese Weise noch 0,033 Proc. Kohlenoryd nben.

E. v. Than 1) bestätigt die Unbrauchbarkeit des Ansell'schen Apparates den bereits vom Verfasser (S. 216) angegebenen Gründen und empsiehlt zur sindung von Gasausströmungen die Verwendung eines mit kleinem Druckser versehenen porösen Thoncylinders, welcher mit einer das Gasgemisch entsenden Glocke bedeckt wird. Die Wenge des Gases läßt sich annähernd aus Höhe der in Folge der rascheren Diffusion des Gasgemisches gehobenen sersäule erkennen, wie dies mit einem fast gleichen Apparat vom Verf. dieses

halt an

Bei ber Entzündung beobachtete Ericheinung:

Proc.

77

Das Gemisch war überhaupt nicht entzündlich.

Die Flamme war kaum sichtbar, pflanzte sich außerordentlich langsam fort und löschte sich gewöhnlich aus, bevor sie das Ende der Röhre erreichte.

Ruhiges, fich fehr langfam fortpflanzendes Abbrennen.

Ruhiges, fich langfam fortpflanzendes Abbrennen.

" Ruhiges, aber ziemlich rasches Abbrennen ohne Geräusch.

Rajdes Abbrennen mit einem sausenden Geräusch.

" Sehr rasches Abbrennen mit einem tiefen Explosionsgetose.

Explosion mit heftigem pfeifendem Beräusch.

Beftige Explosion mit dumpfem Rnalle.

Sehr heftige Explosion mit dumpfem Analle.

Ruhiges Abbrennen ohne Rnall ober Betojc.

Das Gemisch brennt nur an der Mündung des Gefäßes, ohne daß die Flamme sich ins Innere fortpflanzt.

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1882, *2791. Derselbe hat mit einer 3 cm weiten bröhre folgende Bersuche über die Explosionsfähigkeit eines Gemisches von tund Leuchtgas ausgeführt:

bereits früher 1) gezeigt wurde. — Ans denselben Gründen ist der Apparat von Binsfeld (T. R.= P. Nr. 27487) völlig unbrauchbar 2).

Da es auch neuerdings wiederholt vorgekommen ist, daß bei Rohrbrücken der Gasleitung Gasausströmungen 3) auf 15 m und mehr Entserung durch den Erdboden in Wohnungen stattsinden (vgl. S. 215), so hat H. Bunte⁴) bezügliche Versuche angestellt, aus denen hervorgeht, daß man noch 1 bis 2 The. Leuchtgas in 10000 Thln. Luft durch den Geruch erkennen kann. Im Boken verliert das Gas seinen charakteristischen Geruch ansangs, bis der Boken damit gesättigt ist, so daß als sicheres Erkennungszeichen zunächst nur die Palladium reaction gelten kann (vgl. S. 210).

Saure oder alkalische Judustriegase (vgl. S. 216). Nach der Alkalissacte von 1874 darf in englischen Sodasabriken 1 cm der durch den Schonsstein entweichenden Gase höchstens 0,454 g Chlorwasserstoff enthalten. Thatsächlich wird die Salzsäurecondensation viel weiter getrieben 3).

Ueber die Schädlichkeit der Säuredämpfe für den Pflanzenwucht liegen zahlreiche Arbeiten 6) vor. Smith hebt hervor, daß säurchaltige Ant namentlich auf schwächliche Personen einen entschieden nachtheiligen Einstütz ausübt.

M. Dgata⁷) untersuchte die Giftigkeit der Schwefligsäure, wie sie der Athemluft in Bleichereien, Ultramarinfabriken ⁸), Hopfenschweflungsanstalten, Hittenwerken, Schwefelsäurefabriken u. dgl. beigemischt sein kann. Während Hirt⁹) offenbar fälschlich angiebt, daß Arbeiter sogar in einer Athemluft, welche 1 dis 3 Proc. Schwefligsäure enthält, lange Zeit völlig gesund bleiben, zeigt Dgata, daß ein Gehalt von 0,04 Proc. nach einigen Stunden Athemnoth wirkt. Ihm selbst war es nicht möglich, in einer Luft mit 0,05 Proc. Schwefligsäure einen vollen Athemzug zu nehmen. In Luft mit 0,06 Proc. starben Mäuse schon nach 2 Stunden. Die Schwefligsäure ist ein hestiges Blutgift.

(H. With 10) zeigt, daß die Schwesligsäure in der Stadtluft den Dzongehalt vermindert und Schweselsäure bildet, welche Marmor u. dgl. zerstört. In Rouen wird nit Mennige gefärbtes Papier (für Vermiethungsanzeigen u. dgl.) entfärbt

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1872, *264; Dingl. Journ. (1877) 223, 546. — ²) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, 422. — ⁸) Vergl. Journ. f. Gasbel. 1885, 10, *62 u. 264; 1886, *316; Archiv f. Hygiene 1883, 210. — ⁴) Journ. f. Gasbel. 1885, 644; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1886. — ⁵) A. Smith: Air and rain (London 1872); A. W. Hofmann: Bericht über die Wiener Weltausstellung; Chemische Industrie (Braunschweig 1875), S. 495; vergl. auch Bull. Soc. d'Encourag. (1879) 6, *68; G. Lunge: Handbuch der Sodaindustrie (Braunschweig) 2, S. 164 und 980; Dingl. Journ. (1880) 236, 54; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1880, 242 u. 327. — ⁶) Daselbst 1880, 253; 1881, 173; 1882, 265; 1883, 273; 1884, 302; Schröder und Reuß: Beschädigung der Vegetation (Berlin, Paren). — ⁷) Archiv sür Hygiene, 1884, 223. — ⁸) Dingl. Journ. (1876) 221, 468. — ⁹) Hirt: Krantscheiten der Arbeiter; Gasinhalationstrantseiten (Breslau 1873) 74. — ¹⁰) Bull. Soc. industr. de Rouen 1885, 181; Compt. rend. 100, 1385.

anter Bildung von Bleisulfat, mit Anilinschwarz und anderen Anilinfarben gesärbte Stoffe merden mißfarbig.

R. B. Lehmann 1) zeigt, wie völlig falsch die Angaben von Hirt (Gassinhalationskrankheiten) über die Giftigkeit der Salzsäure, des Chlors u. dgl. sind. Schon bei 0,01 Proc. Salzsäuregas in der Luft zeigen sich Reizerscheinungen, bei 0,1 bis 0,15 Proc. sterben Thiere in wenigen Stunden. — Ein kräftiger Mann fand die Luft bereits bei 0,005 Proc. Chlorwasserstoff unerträglich, so daß die Luft in Fabriken höchstens 0,01 Proc. enthalten sollte und nicht, wie Hirt angiebt, bis 1 Proc. 2).

Ammoniak kommt in Frage bei Eismaschinen, in Leuchtgaskabriken, Ammoniaksobafabriken, bei der Herstellung von Silberspiegeln, in Kattundruckereien u. s. w. Schon bei 0,05 Proc. Ammoniaksehalt der Luft zeigen sich Reizerscheinungen, bei 0,6 Proc. trat der Tod von Thieren zuweilen schon nach 1½ Stunden ein. Einige Thiere ertragen mehr. Kohlensaures Ammonium wirkt wie freies Ammoniak. — Menschen können ferner bei einiger Sewöhnung 0,03 bis 0,05 Proc. Ammoniak vertragen. Größerer Ammoniaksehalt ist in Arbeitsräumen jedenfalls unzulässig, da hierbei bereits Entzündungserscheinungen und Brechreiz eintreten.

Arsenwasserstoff hat schon mehrfach tödliche Vergiftungen veranlaßt, wenn bei der Entwicklung von Wasserstoff arsenhaltige Säure oder damit ver= wreinigtes Zink verwendet wurde.

Schwefelwasserstoff wirkt, concentrirt eingeathmet, rasch tödlich. Nach Bersuchen von P. Brouardel³) starb ein Hund in 2 Minuten durch Einsachmen von 5 Liter einer Luft, welche 2 Vol.=Proc. Schwefelwasserstoff enthielt, ein anderer in ³/₄ Stunden durch Einathmen von 100 Liter Luft mit 0,5 Proc. Schwefelwasserstoff.

Ammoniak (zu S. 217). Levy') fand auf der Versuchsstation Montsouris in 100 cbm Luft im Januar 1879 1,9 mg Ammoniakstäktoff, im Februar 2,0 mg, März 1,9 mg, April 2,2 mg und im Mai 2,1 mg Ammoniakstäktoff (14 Stickstoff = 17 Ammoniak). Ferner in:

	Juni	Juli	Aug.	Sept.	Oct.	Nov.	Dec.
Montsouris	2,1	2,1	2,3	2,4	2,2	1,9	1,7 mg
Père-Lachaise (Capelle) .	2,2	2,2	2,3		2,1	2,6	- "
Père-Lachaise (Rord)	1,9	2,3	2,5	2,1	2,2	2,8	— n
Gennevilliers	2,2	3,7	3,7	3,7	4,6	3,7	 ,,
Clichy	1,8	1,7	1,7	1,9	1,9	2,7	 "
Pariser Canäle	_	4,9		4,6	-	8,0	9,4 ,

Als Jahresdurchschnitt ergab sich ein Gehalt an Ammoniakstickstoff für 100 cbm Luft im Jahre 1877 von 3 mg, im Jahre 1878 von 2,3 und im Jahre 1879 von 1,9 mg. Da Ammoniak ein Fäulnißproduct ist, so ist die Bestimmung

¹⁾ Archiv f. Hygiene 1886, 16. — 2) Zum Messen der angesaugten sauren Luft kann man den Apparat von Bonny (Jahresber. 1882, 486) verwenden. — 3) Compt. rend. (1885) 101, 401. — 4) Daselbst 91, 94.

desselben bei Luftuntersuchungen in geschlossenen Räumen, städtischen Canälen, der Boben=2) bezw. Friedhofsluft³) und dergl. beachtenswerth.

A. Münt und E. Aubin 4) haben den Gehalt der atmosphärischen kut und verbrennbaren Kohlenstoffverbindungen dadurch bestimmt, des sie zuvor von Kohlensäure und Staubtheilen befreite Luft über bis zur Rothzult erhitztes Kupferoryd leiteten und dann die gebildete Kohlensäure bestimmten. Die durch die Verbrennung der Kohlenstoff haltigen Verbindungen gesunden Menge Kohlensäure schwankte in Paris am Conservatoire des Arts et Métier von 0,0003 bis 0,001 Vol.=Proc.; dagegen betrug dieselbe auf der Ebene won Vincennes, wo die Luft nicht wie dort durch Leuchtgas und Producte der unwihständigen Verbrennung verunreinigt ist, nur 0,0002 bis 0,0005, im Mittel 0,00033 Vol.=Proc. Die verbrennbaren Kohlenstoffverbindungen der Luft entsprechen somit etwa 1 Proc. der fertig gebildeten Kohlensäure der Luft.

Stanb (zu S. 218). Nachdem es gelungen ist, als Erreger der Cholera⁵), Schwindsucht⁶), Diphteritis⁷) und anderer Krankheiten niedere Organismen nachzuweisen, ist die Prüfung auf diese wichtig geworden.

organismen eine 70 cm lange und 3,5 cm weite Glasröhre. Ueber das eine Ende der Röhre bindet man zunächst eine mit centralem rundem Ausschnitt von etwa 1 cm Durchmesser versehene straff schließende Gummikappe und über die selbe eine zweite unversehrte, welche die Röhre an diesem Ende völlig abschließt. In die so vorbereitete Röhre bringt man 50 g Nährgelatine⁹), schließt das offene Rohrende durch einen Kautschukpfropfen, welcher in seiner Durchbohrung ein mit zwei Wattepfropfen versehenes, ungefähr 10 cm langes und 1 cm weites Glasrohr trägt. Die auf diese Weise beschiefte Röhre wird in dem von Koch ansgegebenen Dampssterilisirungsapparat von allen entwickelungsfähigen Keimen befreit. Nach dem Erkalten spannt man das Rohr ein, verbindet mit einem Aspirator, entsernt die vordere Gummikappe, saugt minutlich 0,3 bis 0,5 Liter

¹⁾ Bergl. Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1883, 190; Archiv f. Hygiene 1884, 281. — 2) J. Fodor: Luft, Boden und Wasser (Braunschweig 1882); Pettenkofer bezw. Wolfhügel: Zeitschr. f. Biolog. 9, 252; 15, 98; Wollny: Landwirthschaftliche Bersuchsstat. 1880, 374. — 8) F. Fischer: Dingl. Journ. 214, 382, 477; . Fled: 3. Jahresber. der demischen Centralftelle in Dresden (Dresden 1874). -4) Compt. rend. (1884) 99, 871. — 5) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1071. — Fodor fand, daß in den Bausern mit schmuzigen Böfen Cholera und Typhus eine etwa dreimal so große Sterblichkeit der Einwohner verursacht, wie in den nebenan gelegenen, mit rein gehaltenen Sofen, ferner, daß in den schmuzigen Wohnungen die Cholera nahezu die fünffache, der Typhus mehr als die dreisage Sterblichkeit verursacht wie in häusern mit reinen Wohnungen. Der Somut in den Wohnhäusern, Sofen und Wohnungen ist somit von wesentlichen Einfluß auf die Verbreitungsart der Cholera und des Typhus. (Archiv f. Hygiene 1884, 257.) -6) D. M. = 3tg. 1884, 1. — 7) Ztschr. f. d. Chem. Industrie 1887, 72. Hygiene 1884, 120. — 8) Mittheil. a. d. Rais. Gefundheitsamte 2, 182. — 9) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1883, 1019.

idurch und bringt die abgesetzten Reime zur Entwickelung 1). Versuche daß der Luftstrom um so ärmer an Reimen wird, je weiter er sich in der jortbewegt, bis er endlich gar keine Reime mehr enthält und daß der Weg, Reime zurücklegen, um so kurzer ist, je schwächer der Luftstrom gewählt Am raschesten setzen sich die Bakterien ab, welche somit schwerer sind als Mitten in Berlin, im Freien, waren bei trodener Witterung in r Luft höchstens 20 und mindestens 4 Reime enthalten, burchschnittlich) Reime, von benen die Halfte sich zu Pilzcolonien entwickelte. Bei feuchtter nahm die Zahl der Reime auffallend ab, und waren die zur Ent= g gelangenden Colonien überwiegend Pilze. Die Berlin verlaffende Luft mehr Reime, als die in die Stadt einziehende, desgleichen enthielt die Luftschicht Berlins (100 m Höhe) weniger Reime (in 20 Liter 16, barunter als die unterste Luftschicht (in 20 Liter 44 Keime, barunter 16 Pilze). — 8 einem Krankensaale gab in 5 Liter 60 Colonien, darunter 5 Pilze. 8 einem Babersortirsaale entnommenen Luftproben enthielten massenhafte ncolonien, beren Berhältniß zu den Pilzcolonien wegen der leberschwemer Gelatine mit Colonien (Tausende aus 1 Liter Luft) auch nicht anzu bestimmen war.

iacosa²) fand in der Luft auf 2300 bis 2700 m hohen Bergen weit Spaltpilze, aber fast ebenso viel Schimmelpilzsporen als in der Ebene. — 1 und Freudenreich³) fanden auf Schweizer Bergen im Gegensatzu 10 cbm Luft:

auf einer Höhe von 4000 bis 2000 m	•	0 Bakterien
auf dem Thunersee (560 m)	•	8 "
am Hotel Bellevue (500 m)	•	21 "
in einem Zimmer des Hotels	•	
im Park de Montsouris	•	7 600 "
in Paris, Rue de Rivoli	•	55 000 "

Befrieren werden die, Bakterien nicht getödtet. Letzteres bestätigt auch emann4), während nach Duclaux 5) dieselben in Flüssigkeiten selbst ire lang lebendig bleiben können, im Sonnenlichte aber innerhalb Stunden getödtet werden.

ch E. Ch. Hansen enthielt die Luft im Garten der Carlsberger uerei Eurotium Aspergillus glaucus, Aspergillus sumigatus, Peniglaucum und cladosporioides, Mucor racemosus und stoloniser, s cinerea, Cladosporium herbarum, Oidium lactis u. a. noch wenig Pilze, ferner Saccharomyces cerevisiae, elipsoideus, exiguus, Pasto-

Bergl. F. Hueppe: Methoden der Bakterienforschung (Wiesbaden 1885); gge: Hygienische Untersuchungsmethoden (Leipzig 1881); Les organismes de l'atmosphère, von P. Miquel (Gauthier-Villars, Paris); J. Arnould: ux éléments d'hygiène (Paris 1881), p. 225 et 249. — 2) Biolog. Centralbl. 10. — 8) Arch. des sc. phys. et nat. 12, 365; Chem. Centralbl. 1885, 200; r. Rundsch. 1884, 12. — 4) Chem. News 52, 61. — 5) Compt. rend. 100, 1, 395. — 6) Meddelelser fra Carlsberg Laboratoriet (Ropenhagen 1882), 197; Jahresber. d. chem. Techn. 1882, 865.

rianus, Mycoderma und apiculatus, sowie Bacillus subtilis, und ruber, Bacterium Kochii, pyriforme, und Carlsbergense u. A. Von seuchter Flück heben sich die Mikroorganismen nicht ab 1).

Dem entsprechend ist die Seeluft nach Miquel2) frei von Mikroorgenismen, nach Versuchen des Verfassers3) auch Canalluft.

Für die Reinigung der Luft von Staub ist die Beobachtung von Guitard⁴) bemerkenswerth, daß der Staub durch Elektricität niedergeschlagen wird, ein Versahren, welches u. a. zur Gewinnung von Flugstaub technisch verswendet wird⁵). Wichtig ist ferner die Beobachtung von Tyndal und Aitken⁶), daß Staub von warmen Flächen abgestoßen wird, auf fühlen Flächen sich aber absetzt, eine Beobachtung, welche Schlösser⁷) zum Niederschlag von Flugstand ausnutzt.

Luftuntersuchung für Heizungs= und Lüftungszwecke. Für die Bentstheilung der Luft in geschlossenen, zum zeitweiligen oder fortwährenden Aufenthalt von Menschen dienenden Räumen, in denen aber die S. 306 erwähnten schädslichen Industriegase nicht in Frage kommen, ist Folgendes zu berücksichtigen.

Bezüglich des Sauerstoffgehaltes der Luft wurde bereits von Regnault und Reiset (vergl. S. 230) gezeigt, daß Thiere erst bei einem Gehalte von 10 Proc. Sauerstoff ber Athemluft anfingen, schneller zu athmen, daß aber bei 4 bis 5 Proc. Erstickungserscheinungen eintraten. Nach 2B. Müller8) wird das Athmen erst bei 5 bis 7,5 Proc. Sauerstoff beschwerlich, während er, wie auch Friedländer und Herter9) bei 15 Proc. Sauerstoff noch keine Einwirkung auf den Athmungsproceß feststellen konnten. Ist aber der Sauerstoff gehalt ber Athmungsluft um 4 bis 7 Proc. herabgefetzt und dauert der Aufenthalt in solcher Luft einige Zeit, so findet nach Herter 10) eine Berminderung der orydirenden Processe im menschlichen Körper statt, welche jedoch durch Erhöhung der Respirationsthätigkeit ausgeglichen werden fann. Solche beträchtliche Berringerungen des Sauerstoffgchaltes kommen aber nur unter ganz besonderen Berhältnissen in Räumen (z. B. Gruben) vor, in welchen sich Menschen aufhalten. — Andererseits haben Filipow 11), Saint=Martin 12) und Lukjanow 18) gezeigk, daß ein höherer Gehalt als 21 Proc. Sauerstoff ohne Einfluß auf den Menschen ist.

Von Kohlensäure müssen schon beträchtliche Mengen in der Athensust zugegen sein, bis eine Wirkung derselben auf den thierischen Organismus eintritt. Nach Versuchen von Friedländer und Herter treten beim Einathmen einer

¹⁾ Wohl aber können die Spaltpilze nach Marpmann durch Fliegen verbreitet werden (Archiv f. Hygiene 1884, 360). — 2) Journ. de pharm. et chim. 1886, 124. — 3) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1883, 1191. — 4) Mech. Mag. 1850, 346. — 5) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, 142. — 6) Roy. Soc. Edinb. 1884; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1307. — 7) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, *143. — 8) Liebig's Ann. (1858) 108, 257. — 9) Zeitschr. f. physiol. Chem. 1879, 19 u. 145. — 10) Virchow's Archiv 1882, 290; Fortschr. d. Medicin 2, 274. — 11) Archiv f. d. ges. Physiolog. 34, 335. — 12) Compt. rend. 98, 241. — 18) Zeitschr. f. physiol. Chem. 8, 313.

mit 20 Proc. Kohlensäure während einer Stunde noch keine eigentlich gen Wirkungen auf, sondern nur eine Reizung der Athmungsorgane und igerung der Herzarbeit. Die Luft im Sooldunstbade zu Ochnhausen bei zwover enthält mehrere Procente Kohlensäure und doch wird sie ohne die gezien Beschwerden 30 bis 60 Minuten lang eingeathmet; die Luft in Gährzen enthält oft 4 Proc. Kohlensäure, Mengen, welche in Wohnräumen, welche in Wohnräumen,

- Da somit die quantitative Beränderung der normalen Luftbestandtheile nicht genug ift, um einen übeln Ginfluß ber Luft in Wohnräumen zu erklären, fo man an, daß der Mensch außer der Kohlensäure noch gasförmige Stoffe Migeide, welche bereits in fehr geringen Mengen in seiner Athemluft enthalten 3 wieber eingeathmet, nach fürzerer ober längerer Dauer eine Art von giftiger utung auf ihn ausübten. Da aber die bisherigen wenigen in dieser Richtung Beführten Bersuche keineswegs beweisend sind, so hat Hermans 1) die Luft einem dicht verschlossenen Kasten von 1,6 cbm Inhalt, in welchem sich 1 bis Bersonen einige Stunden lang aufhielten, wiederholt untersucht. ilbete Kohlenfäure nicht theilweise burch Natronlauge ober Aetfalk entfernt, so g ber Gehalt ber Luft bis 5 Proc. berfelben. Dabei ergab sich, bag nur bann ersten bemerkbaren Erscheinungen der Athemnoth erfolgten, wenn der Kohlenregehalt der Kastenluft mindestens 3 Vol.= Proc. betrug. Dabei mar es vollmen gleichgültig, bis zu welchem Procentsate ber Sauerstoffgehalt vermindert rbe, so zwar, daß bei einem Gehalte der Luft von 10 Proc. Sauerstoff durchteine unangenehmen oder übeln Empfindungen wahrgenommen wurden, fo ge eben keine 3 Proc. Kohlensäure anwesend waren (vergl. S. 201).

Fernere Bersuche zeigten, daß der normale und gesunde Mensch keine menswerthen Mengen von flüchtigen verbrennlichen Stoffen an die ihn gebende Luft abgiebt und daß, wenn letteres geschieht, dies zunächst zurückzusten ist auf die Entwickelung von Gasen, welche bei einer mangels oder fehlersten Berdauung im Darme, hauptsächlich in Folge von unzweckmäßiger nährung erzeugt werden, oder welche ihre Entstehungsursache in Zersetzungsspängen von Abscheidungsproducten an der Körpersläche, also außerhalb des

rpers (bei schmutiger Haut, Rleibern und bergleichen) haben.

Jedenfalls ist eine Lüftung von Räumen, in denen sich Menschen aufhalten, rederlich, wegen Bildung von Wasserdampf und Wärme. Zwar ist es unt, daß in schlecht gelüfteten Räumen selten eine vollkommene Sättigung der t mit Wasserdampf beobachtet wird, weil eben meist die Wände und namentlich tieferen Theile jener Räume und die darin vorhandenen Gegenstände eine rigere Temperatur besitzen als die umgebende Luft, so daß eine Condensation Wasserdampf und Durchseuchtung dieser kühleren Theile eintritt, auf denen nun die im Staube vorhandenen niederen Organismen (S. 308) entwickeln nen. Es ist anzunehmen, daß der mehr oder weniger übele, dumpse Geruch zicht gelüfteten Räumen vielfach in diesem Verhalten seine Ursache findet. In berem Maße kann man bekanntlich das Auftreten von riechenden Stoffen

¹⁾ Arciv f. Hygiene 1883, 1.

wahrnehmen bei einer sichtbaren Durchfeuchtung einzelner Theile ober Flächen unserer Wohnung oder bei dem Vorhandensein feuchter oder naffer, mit mehr ober weniger Staub beschmutter Rleidungen 1), alles Umftande, unter benen fic Spalt= und Schimmelpilze entwickeln. Alle Erfahrungen sprechen bafür, bes trockene Zimmerluft angenehmer und gesunder ist als zu feuchte 2), was bei Be stimmung der Luftfeuchtigkeit (S. 299) wohl zu beachten ist. Die Be stimmung ber Rohlensäure (S. 202, ober näherungsweise S. 301) hat, wie bereits S. 208 angegeben, nur indirecten Werth, indem ein auffallend hoher Rohlensäuregehalt die schädlichen Luftverunreinigungen andeutet, welche wir noch nicht direct best im men können. hier wird die, bis jett noch wenig ans gebildete mitroftopische Untersuchung (S. 309) eintreten muffen.

Mit der Bereicherung der Luft an Wasserdampf verhindert die ebenfalls eintretende Temperaturerhöhung berfelben bei längerem Anfenthalte bes Menschen selbstverständlich bessen zweckmäßige Abkühlung und zwar um so mehr, je ungunstiger — z. B. in stark überfüllten Räumen, wo die Menschen eng a einander siten oder stehen — die Bedingungen für die Wärmeabgabe duch Strahlung sind. Unter solchen Berhältnissen kann die Körpertemperatur bes Menschen sich leicht um 0,3 bis 0,6° erhöhen, was namentlich bei längen Einwirkung, gang abgesehen von bem Ginflusse auf die Stoffzersetzungen, auf bie nervösen Centralorgane, besonders die des Gefäßinstemes, mannigfache Birkungen ausibt. Es ift wohl sicher, daß Ohnmachtsanfälle und bergleichen, welche in ungenügend gelüfteten Räumen mitunter beobachtet werden können,

vorzüglich eine Folge ber ungenügenden Abtühlung sind.

Bur Barmemeffung.

Metallthermometer sind in den letten Jahren wieder eine ganze Anzahl vorgeschlagen.

Beim Metallthermometer von Zabel u. Comp. 3) wird die verschiedene Ausbehnung eines Messingrohres und eines Stahlrohres auf einen Zeiger übertragen (vergl. S. 10). Bei bem Pyrometer von Schütte (*D. R. B. Nr. 24 781) wirkt die Ausdehnung eines an einem Ende befestigten Rohres auf den Zeiger. Tremeschini4) benutzt die Ausdehnung eines dunnen Platinbleches durch einen, der zu messenden Wärme ausgesetzten Rupferblock.

L. Strube (*D. R.=P. Nr. 8562) übertrug die Drehung einer Metall-

spirale aus Messing= und Stahlblech auf einen Zeiger.

Bei dem Metallthermometer von E. Wood Upton in Peabody (*D. R.-P. Nr. 34 158) wird der Zeiger durch die Ausdehnung oder Zusammen

¹⁾ Bergl. Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1141. — 9 Daselbst 1883, 1192; 1885, 1322 u. 1324; Zeitschr. f. d. Chem. Ind. 1887, Heft 7 u. 9. — 3) *D. R.=P. Nr. 9314 u. 9751; Dingl. Journ. (1880) 244, *439. — 4) Portefeuille économ. des machin. 1884, *64; Dingl. Journ. (1885) 254, *158.

ung von Metallpiralen bewegt. Damit das Thermometer flach wird, liegt Achse der Spirale parallel zum Zifferblatte.

Suichard u. Comp. 1) beschreiben eine Zeigerbewegung für Metall= Emometer mit einer aus mehreren Metallen hergestellten Spirale (vergl. B).

Um an Metallthermometern den Einfluß der wechselnden Temperatur Umgebung auszugleichen, verwenden Gebr. Richard in Paris (*D. R.-P. 26758) einen Compensator, welcher aus einem zweiten, dem ersten ähnlichen Ischen Theile, also einem Rohre oder einer Kapsel besteht, so daß die Besing, welche derselbe in Folge äußerer Temperaturschwankungen macht, die des Theiles aushebt.

Das Graphitpyrometer von Trampler²) ist nicht nennenswerth versen von den Steinle und Hartung'schen (S. 10). Steinle und Hars selbst (*D. R.=P. Nr. 9317) wollen statt des Graphitstabes solche von In, Glas, Gyps, Asbest und dergleichen verwenden.

Dankers (*D. R.-P. Nr. 32089) benutt die Ausdehnung einer Mctallthe zur Wärmemessung in Malzdarren. Wagner (*D. R.-P. Nr. 16559)
kmit seinem sogenannten Telethermoindicator die von einer Mctallspirale
tessene Wärme nach Art der Haustelegraphen auf größere Entfernungen
ten.

Alle Metallthermometer sind unzuverlässig, so daß sie besser über= pt nicht angewendet werden.

Duecksilberthermometer. Nach J. M. Crafts³) wird die bekannte Ersung des Rullpunktes an neuen Thermometern nicht durch den Luftbruck, bern durch Ausgleich der Spannungen im Glase der Thermometerkugel versaßt, da mit Luft gefüllte Thermometer dieses Verhalten ebenso zeigen als tleere. Darnach muß ein Quecksilberthermometer, welches zu gewöhnlichen voachtungen zwischen O und 360° verwandt werden soll, eine Woche hindurch kebendem Quecksilber, und zwar mit der ganzen Röhre, gehalten werden, ehe in die Punkte 100 und O feststellen und graduiren darf. Aehnlich sind Thermoster zu behandeln, die für Temperaturen von O dis 100° dienen sollen, und zwar man diese Wochen lang auf 100° erwärmt halten (oder kürzere Zeit auf zefähr 156° in Terpentin). Dabei dürfen die Thermometer nicht in Berühsing mit Wasser erwärmt werden. Bei dieser Behandlungsweise kann man sich sie einen Schluß auf die Reinheit des Quecksilbers machen, da, wenn das zecksilber nicht vollständig rein war, die Quecksilbersäule beim längeren Ersumen sich theilt.

·Um Temperaturen zwischen 150° und 360° festzustellen, erweist sich die twendung von Naphtalin und Benzophenon am geeignetsten. Die folgende

¹⁾ Revue industr. 1884, *161. — 2) Portefeuille econom. des machin. 1884, — 3) Compt. rend. 91, 291 et 574; 94, 1298; 95, 836 et 910; Bull. Soc. Im. (1883) 39, 196 et 277; Americ. Chem. Journ. 1884, 307.

Takille giet: die Siedernafte von Raphtalin und Benzophenon unter verschich Druden in Millimetern Queckfilber (reducirt auf 0°).

	::	ielia		Benzophenon									
Leng.	M:L:meter	Lemp.	Millimeter	Temp.	Millimeter	Temp.	Milli						
213.8	7:22:05	217.2	745.41	303,8	724,77	305,2	746,						
2160	725/34	217.4	748.80	304,0	727,80	305,4	749,						
216.2	728,45	217.6	752,20	304,2	730,86	305,6	752,						
216,4	731.9%	217.5	753,90	304,4	733,92	305,8	755,						
2166	735.32	218.0	759,02	304,6	736,98	306,0	758,						
216.8	738 67	218.2	762,46	304,8	740,06	306,2	761,						
217.0	742 03	218.4	765,91	305,0	743,14	308,4	765,						

Bei Bestimmungen bes Siedepunktes ist die unmittelbare Einwi der Dampie auf das Thermometergefäß möglichst zu vermeiben, was leich durch gelingt, daß man das Thermometergefäß in ein enges, unten geschlof Robreben aus gang bunnem Blech einschiebt. Gin Umgeben bes gangen ut Thermometertheiles mit einer solchen Metallhülfe, die oben mit der Atmos in Berührung ift, bietet, namentlich auch bei Siedepunktebestimmungen bei mindertem Drud, den Bortheil, daß die Berschiedenheit bes im Innerer Thermometere und außen herrschenden Drudes eine viel geringere ift und eine Correctur für den Ginflug bes Druckes auf ben Thermometerstand ! Die Busammendriidbarkeit des Thermometergefäßes fann bleiben kann. annähernd durch Bestimmung berselben Temperatur mit einem Thermome horizontaler und dann in verticaler Lage ermitteln. Die Differenz des Ih meterstandes bei diesen beiden Bestimmungen ist hervorgerufen durch den b verticalen Stellung wirkenden Druck der in der Röhre befindlichen Duck fäule auf das Thermometergefäß. Dieser Ginfluß ift ein um so größen länger das Thermometer, je länger also bei einer gewissen Temperatur die L silberfäule ist.

Will man die mit dem Duecksilberthermonicter ermittelten Tempera auf das Luftthermonicter beziehen, so sind die bekannten Tabellen von Regn nicht mehr verwendbar, da jest andere Glassorten üblich sind 1).

Pernet?) empfiehlt, die Differenz der Fixpunkte als die richtigste inehmen, welche man erhält, wenn beide Punkte am Ende einer Reihe abwechselnden Bestimmungen des Siedepunktes und des Gefrierpunktes

¹⁾ Bergl. Zeitschr. f. analyt. Chem. 1884, 527. — 2) Trav. et mém. du Bu internat. du poids et mesures (Paris 1881) p. 52; Carl's Repert. 11, 308; 3ei f. Instrumentent. 3, 41.

Lanten (tiefsten) Stand erreicht haben. Es ist zu bemerken, daß dabei immer Siedepunktsbestimmung der des Eispunktes vorausgehen muß, und daß vor eigentlichen Bestimmung des Siedepunktes das Thermometer jedesmal gere Zeit auf 1000 erhitt werden foll.

Bei ber Ausführung einer genauen Temperaturbestimmung ist es nöthig, dem Ablesen der Thermometerangabe bei der zu messenden Temperatur, Brad auch eine Nullpunktsbestimmung vorzunehmen. Die so gefundene Diffeber directen Temperaturablesung und des für dieselbe gültigen Nullpunktes beziehen auf die Gradeinheit, wie sie sich aus dem oben angegebenen rich= Thirande von 00 und 1000 ergiebt.

Rub. Weber 1) zeigte zuerst, daß diese thermischen Nachwirkungen von der mmensetzung des verwendeten Glases abhängen, daß namentlich die sehr leicht Agen Alkali-Kalkgläser am ungeeignetsten, reine Kaligläser mit reichlichem wite von Rieselsäure bagegen recht geeignet zur Herstellung von Thermo-≥rn sind.

Rach H. F. Wiebe2) ist es unter seiner Mithülfe Abbe und Schott in gelungen, drei Glassorten herzustellen, welche sich besser als irgend ein an= ■ Glas zur Berftellung von Quedfilberthermometern mit unveränder= em Rullpunkte eignen. Die Zusammensetzung biefer Gläser, von benen mamentlich das erste leicht vor der Lampe verarbeiten läßt, ist folgende:

											I.	II.	III.
SiO_2	•		•	•		•	•	•	•		67,50	69,00	52,0
Na_2O	•	•	•		•	•	•	•		•	14,00	14,00	
$\mathbf{Z}\mathbf{n}0$	•	•		•	•	•		•	•	•	7,00	7,00	30,0
CaO	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	7,00	7,00	
Al_2O_3	•	•	•	•		•	•	•	•	•	2,50	1,00	
$\mathbf{BO_3}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,00	2,00	9,0
$\mathbf{K_2O}$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	_		9,0
											100,00	100,00	100,0

Wiebe hat gefunden, daß Kali und Natron bei ber Zusammensetzung von Ermometerglas einander nur gang vollständig ersetzen dürfen, daß dagegen theilweise Ersetzung unter Festhaltung der übrigen Bestandtheile auf die Finometrischen Eigenschaften nur ungunftig wirkt, indem sie die Nachwirkungs= heinung steigert. Diese Steigerung ist um so größer, je mehr sich bas Ber-Enig ber Alkalien zu einander ber Gleichheit nähert.

Bon den Verwendungen des Quecksilberthermometers sind noch

zende zu erwähnen:

⋽

A. Eichhorn (*D. R.-P. Nr. 14128) umgiebt das Thermometergefäß mit er metallenen, luftleeren Schuthülle. — Die Thermometerformen von Suctow D. R.-B. Nr. 22 250), Dehne (*D. R.-P. Nr. 23 845), Dreyer (*D. R.-P. = 23 633), Rest (*D. R.-P. Nr. 24 435), Schulze (D. R.-P. Nr. 25 975), misch (*D. R.=P. Nr. 19785) u. A.3) werden schwerlich praktische Be=

¹⁾ Sitzungsber. d. Berl. Akad. d. Wissensch. 1883, 1233. — 2) Daselbst 1884, 403; 1021. — 8) Bergl. Dingl. Journ. 251, 412; 254, 160; Fischer's Jahresber. **B4**, 1276.

Tabelle giebt die Siedepunkte von Naphtalin und Benzophenon unter verschiedenen Drucken in Millimetern Quecksilber (reducirt auf 0°).

	Raph	talin		Benzophenon								
Temp.	Millimeter	Temp.	Millimeter	Temp.	Millimeter	Temp.	Millimeter					
215,8	722,05	217,2	745,41	303,8	724,77	305,2	746,24					
216,0	725,34	217,4	748,80	304,0	727,80	305,4	749,36					
216,2	728,45	217,6	752,20	304,2	730,86	305,6	752,47					
216,4	731,98	217,8	753,90	304,4	733,92	305,8	755,60					
216,6	735,32	218,0	759,02	304,6	736,98	306,0	758,74					
216,8	738,67	218,2	762,46	304,8	740,06	306,2	761,90					
217,0	742,03	218,4	765,91	305,0	743,14	308,4	765,06					

Bei Bestimmungen des Siedepunktes ist die unmittelbare Einwirkung ber Dämpfe auf das Thermometergefäß möglichst zu vermeiden, was leicht be durch gelingt, daß man das Thermometergefäß in ein enges, unten geschlossenes Röhrchen aus ganz bunnem Blech einschiebt. Gin Umgeben bes ganzen unteren Thermometertheiles mit einer solchen Metallhülse, die oben mit der Atmosphäre in Berührung ist, bietet, namentlich auch bei Siedepunktsbestimmungen bei vermindertem Druck, den Vortheil, daß die Verschiedenheit des im Inneren bes Thermometers und außen herrschenden Druckes eine viel geringere ist und somit eine Correctur für den Einfluß des Druckes auf den Thermometerstand unter-Die Zusammendrückbarkeit des Thermometergefäßes kann mar annähernd durch Bestimmung derselben Temperatur mit einem Thermometer in horizontaler und dann in verticaler Lage ermitteln. Die Differenz des Thermometerstandes bei diesen beiden Bestimmungen ist hervorgerufen durch den bei ber verticalen Stellung wirkenden Druck der in der Röhre befindlichen Quedsilber fäule auf das Thermometergefäß. Dieser Ginfluß ist ein um so größerer, je länger das Thermometer, je länger also bei einer gewissen Temperatur die Duck silbersäule ist.

Will man die mit dem Quecksilberthermometer ermittelten Températuren auf das Luftthermometer beziehen, so sind die bekannten Tabellen von Regnault nicht mehr verwendbar, da jetzt andere Glassorten üblich sind 1).

Pernet²) empfiehlt, die Differenz der Fixpunkte als die richtigste anzw nehmen, welche man erhält, wenn beide Punkte am Ende einer Reihe von abwechselnden Bestimmungen des Siedepunktes und des Gefrierpunktes einen

¹⁾ Bergl. Zeitschr. f. analyt. Chem. 1884, 527. — 2) Trav. et mém. du Bureau internat. du poids et mesures (Paris 1881) p. 52; Carl's Repert. 11, 308; Zeitschr. J. Instrumentent. 3, 41.

n sichtbar und verlaufen in munterbrochenem Zuge; die eine Seite der Stala für die geringsten, die andere für die höchsten Temperaturen. Die Bezissezen der beiden Stalen sind um 10° gegen einander verschoben.

3. Murrie (*D. R.-P. Nr. 32 903) will zur Messung von Temperaturen 800° das Thermometer mit Duccksilber und Wasser ganz stillen. Ersteres das Wasser zusammenpressen und dadurch am Sieden verhindert werden. — Apparat ist auscheinend gar nicht praktisch verwendbar. — Das von demsm (*D. R.-P. Nr. 34 619) vorgeschlagene lange Thermometer ist nicht neu. Grüdelbach (*D. R.-P. Nr. 9760) überträgt die Ausdehnung des in m geschlossen Wetallbehälter besindlichen Duccksilbers durch Plattenseder. Stange auf ein Zahnrad mit Zeiger. Die Wessungen mit dieser Vorrichtung offenbar unzuverlässig.

Thalpotasimeter. Pictet (S. 40) machte bereits den Vorschlag, die rme mittels des Druckes zu bestimmen, welchen der Dampf verschiedener ssigteiten auslibt. In gleicher Weise verwendet nun J. W. Klinghammer Braunschweig (*D. R.=P. Nr. 8101, 8315 und 9285) ein enges, unten ilossenes, oben S-förmig gebogenes Metallrohr, welches, mit einem Manometer ehen und dessen kurzer Schenkel völlig, der lange aber zu 2/3 des Rauminhaltes einer entsprechenden Flüssigkeit gefüllt ist. Aus der am Manometer abssenen Spannung wird die Temperatur bestimmt:

1. Bon — 65° bis + 12,5° bei Eingabe von flussiger Kohlensaure in das Rohred. Der Schenkel ab wird mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von O(—65°) bis 50 At. (12,5°) zu theilen.

2. Von — 10° bis + 100° bei Eingabe von Schwesligsäureanhydrid. Der Schenstel ab wird mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von () bis 20 At.

au theilen.

8. Von $+35^{\circ}$ bis 120° bei Eingabe von wasserfreiem Aethyläther in das Rohr cd. Der Schenkel ab wird für den Fall, daß der Apparat in Räumen benutzt wird, deren Temperatur 20° überschreitet, mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von 0 bis 12 At. zu theilen.

4. Von 1000 bis 2260 bei Eingabe von destillirtem Wasser in die Rohrschenkel ab

und cd. Das Manometer ift von O bis 25 At. zu theilen.

5. Von 216° bis 360° bei Eingabe von bei 210° siedenden schweren Petroleume blen (Tridecan $C_{18}II_{28}$, Siedepunkt 216°) in beide Rohrschenkel ab und ed. Das Manometer ist von () bis 50° At. getheilt.

6. Bon 8570 bis 7800 bei Quedfilberfillung.

Die Eintheilung des Instrumentes geschieht mittelst hydraulischer Druckssung nach Atmosphären und Eintragen der dem Druck nach Regnault entsechenden Temperatur des betreffenden Dampses auf der Stale. Der Flüssigs
tehehälter C (Fig. 228 a. f. S.), welcher auch durch ein unten verschlossenes Rohr sett werden kann, steht mit dem Rohre D in Verbindung, welches sich in der Kanometerkapsel fortsetzt, dort in einem Bronzestillst eingelöthet und durch dieses wahrch mit einer Vourdon'schen Feder verbunden ist, welche auf einen Zeiger kent. Um das Rohr vor Abkühlung zu schützen, ist ein Rohr E mit Zinnloth ist eberart eingelöthet, daß C, E und die verbindende Löthstelle gleichen Durchsessen. Von der Deffnung h aus wird nun die Feder und das Rohr hi

to the second se

To a summer than the control of the

er in gent in terre witten Elben um bereiten. en gru nggaran John 🗆 🗯 aga og og Dodingsviller i ८० केरावार भा जिल्लाको व साथ शिल्लाके . 2. 11 auch du bei gebert. Die Suchef des Anderstein Mass and the second that the second part with the filters. and a spenier Sold ur and animer **Link premaine un** na (na margia das generale de marva Diermomencologia una dei Ed Contract - China di Afrikan Hallin san In**azembaran da berri**adar nie bei der Möhnichners, bis bisch ben Kabynander des Angeren i 👵 greg bie gleche Wie eines Brauf bes Stuffte 🖼 im Simmerf girch – ben ver ichtelichen Kappier. Erblich richt wert deskut n gen, weine Gelden Finligen ib und eifalt genan ben im Their 1911 bir bertielte ber Grieffieff. Bur Reburtion ber Gastritumen unf . I Lemperetin beim bie befannte Formel $V = \frac{V_{\parallel}(1+k^*)E}{(1+\alpha^*)760}$

elben sichtbar und verlaufen in ununterbrochenem Zuge; die eine Seite der Skala ilt für die geringsten, die andere für die höchsten Temperaturen. Die Beziffe-ungen der beiden Skalen sind um 10° gegen einander verschoben.

3. Murrie (*D. R.=P. Nr. 32 903) will zur Messung von Temperaturen is 800° das Thermometer mit Quecksilber und Wasser ganz süllen. Ersteres oll das Wasser zusammenpressen und dadurch am Sieden verhindert werden. — Der Apparat ist anscheinend gar nicht praktisch verwendbar. — Das von demsielben (*D. R.=P. Nr. 34 619) vorgeschlagene lange Thermometer ist nicht neu.

Grübelbach (*D. R.= P. Nr. 9760) überträgt die Ausdehnung des in einem geschlossenen Metalbehälter befindlichen Quecksilbers durch Plattenfeder und Stange auf ein Zahnrad mit Zeiger. Die Messungen mit dieser Vorrichtung sind offenbar unzuverlässig.

Thalpotasimeter. Pictet (S. 40) machte bereits den Vorschlag, die Wärme mittels des Druckes zu bestimmen, welchen der Dampf verschiedener Flüssigkeiten ausübt. In gleicher Weise verwendet nun J. W. Klinghammer in Braunschweig (*D. R.=P. Nr. 8101, 8315 und 9285) ein enges, unten geschlossenes, oben S-förmig gebogenes Metallrohr, welches, mit einem Manometer versehen und dessen kurzer Schenkel völlig, der lange aber zu $^2/_3$ des Rauminhaltes mit einer entsprechenden Flüssigkeit gestüllt ist. Aus der am Manometer abs gelesenen Spannung wird die Temperatur bestimmt:

1. Bon -65° bis $+12,5^{\circ}$ bei Eingabe von flüssiger Kohlensäure in das Rohr cd. Der Schenkel ab wird mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von $0\,(-65^{\circ})$ bis 50 At. $(12,5^{\circ})$ zu theilen.

2. Von — 10° bis + 100° bei Eingabe von Schwefligsäureanhydrid. Der Schentel ab wird mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von 0 bis 20 At.

zu theilen.

4.

3. Bon $+35^{\circ}$ bis 120° bei Eingabe von wasserfreiem Aethyläther in das Rohr cd. Der Schenkel ab wird für den Fall, daß der Apparat in Räumen benuzt wird, deren Temperatur 20° überschreitet, mit Quecksilber gefüllt. Das Manometer ist von 0 bis 12 At. zu theilen.

4. Von 100° bis 226° bei Eingabe von destillirtem Wasser in die Rohrschenkel ab

und ed. Das Manometer ift von 0 bis 25 At. zu theilen.

5. Von 216° bis 360° bei Eingabe von bei 210° siedenden schweren Petroleumsölen (Tridecan $C_{13}H_{28}$, Siedepunkt 216°) in beide Rohrschenkel ab und cd. Das Manometer ist von 0 bis 50 At. getheilt.

6. Von 3570 bis 7800 bei Quedfilberfüllung.

Die Eintheilung des Instrumentes geschieht mittelst hydraulischer Drucksmessung nach Atmosphären und Eintragen der dem Druck nach Regnault ents sprechenden Temperatur des betreffenden Dampses auf der Stale. Der Flüssigskeitsbehälter C (Fig. 228 a. f. S.), welcher auch durch ein unten verschlossenes Rohr ersett werden kann, steht mit dem Rohre D in Verbindung, welches sich in der Manometerkapsel fortsetzt, dort in einem Bronzestück eingelöthet und durch dieses hindurch mit einer Bourdon'schen Feder verbunden ist, welche auf einen Zeiger wirkt. Um das Rohr vor Abkühlung zu schützen, ist ein Rohr E mit Zinnloth bei e derart eingelöthet, daß C, E und die verbindende Löthstelle gleichen Durchsmesser haben. Von der Deffnung h aus wird nun die Feder und das Rohr hi

Mittell i beneinde en Jeneinenmenn. denn furzer, ebenjall . anderen Zueine im entwick werde dem Erwärmen die Luckfillet in der Erwärmen die Luckfillet

der eine der Tot der einem genanntenten der kritenten der kritenten in der einem genanntenten der kritenten freihen der kriten der kritenten d

Das bir beineren unguide bestamme Enflichermometer mit narem Smam vor Erbrings in den Remidenberbindungen wegen, nar gan umerabila

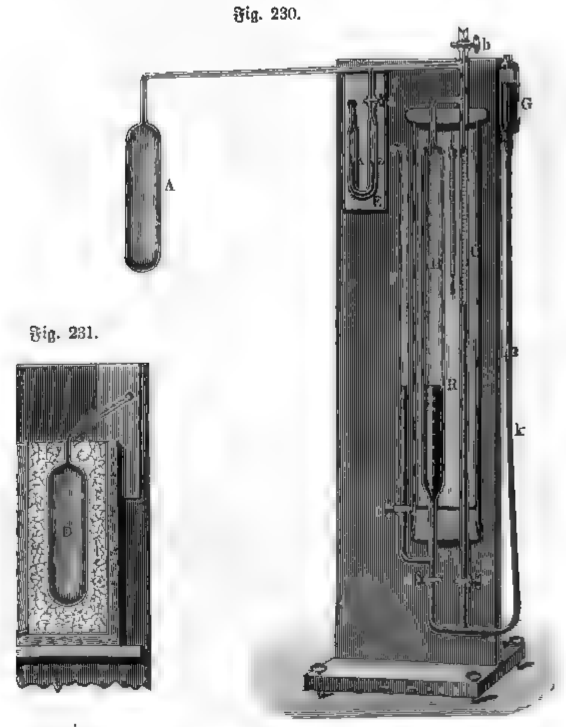
Tag guffertein unter mur D. Beiteifen? bat einen Gasbehalt Big ale vor bau Telle eine Onden ber G. Die gur Meffung ber betrett be tribetament A bestämmte Mestidien B und C sind sorg trid Mismilie mir Duediter ber - 15' felden. Die auch bei ber Die . : ::: .4 m & rit !! magedinagene guft nagewendete Temperatur von und der der de Bert C in ein weites Glasrohr R eingesetzt ander und Worfen von 17 gefüllt mirk. Die Röhre B faßt etwa 60 von meiner unteren, erma im von eimander entfernt find. Die Rohre Cu tinnen bien iber ibeinnerfe mit Onedfilber gefüllt werben, welches von tenten die Beiner G terd Ramiduland t einfromt und mittels ber Si und e auf eiten beitebigen Dreiffrich ber Grabuirung eingestellt werben Ein mit : mien Tropfen concentriter Schwefelfaure gefülltes Diffen thermemen E fiebt bei gerfinerem Sabn a in Berbindung mit ber Röhren bee l'aftitermometere, andererfene mit einem auf ber Rudfeite angebracht bilter Ir beigl. Gig. 201 von derfelben Größe wie A, welcher bei jebem & um idem lientem Gie I umgeben wird. Das Differentialthermometer b ten Back, die Erhaltung best conftanten Drudes bei jedem Berfuche ju t lider. Das Belamen bes Robreninftemes von A bis z und bis an den frich in B und C wird durch Auswägen mit Quedfilber bestimmt und i gleich dem Bolumen der Röhrenleitung von x bie y. Durch diese Gleich Bolumen beider Röhrenleitungen fällt die läftige Fehlerquelle des icht Raumes weg.

Zum Füllen des Apparates mit trockener Luft wird das Queckfilder in B auf den untersten Strich der Theilung gestellt, die Hähne a, c, d und e! geschlossen, h wird offen gehalten, während die Luft ausgepumpt und A in Zaudbade erhitzt wird. Während der Apparat noch luftleer ist, öffnet und " und läßt das Quecksilber in die Weßröhren bis oben hinaufsteigen, um der inneren (Blaswand haftende Luft zu entsernen. Hat man sich überzeug der Apparat vollkommen dicht ist, so läßt man von Kohlensäure befreite un kommen trockene Luft eintreten. Dieses Versahren wird mehrere Male wied

Zur Keststellung des Nullpunktes werden beide Behälter A und reinem Schnee und destillirtem Wasser umgeben. Dabei stehen die Luftw

¹⁾ Phil. Magaz. (5) 10, 380. — 2) Ber. d. deutsch. chem. Gef. 1881, *21 3) Journ. f. praft. Chem. (1882) 25, *102.

d D noch mit der äußeren Luft in Berbindung, ersteres durch Hahn b mit Phosphorsäure gefüllten Trockenröhren, letzterer durch die seine Deffver ausgezogenen Röhrenspitze über x. Dann umgiebt man die Rohre B uit Wasser von 15° und stellt das Quecksilber in beiden auf einen be-Strich ein, je nachdem man hohe und niedere Temperaturen bestimmen etter son wählte als Nullpunkt den Strich 15 am weiteren Rohr B und



ngeren C; nach der vorher entworfenen Kalibrirungstabelle betrug das men (v_2) , welches bei 15° in den Meßröhren B und C (vom Rull- τ Theilung dis zu den erwähnten Strichen gerechnet) vorhanden war zem. Danach wird der Hahn a geöffnet und die Ruhelage der Schwefel-E mit feinen Strichen bezeichnet. Alsbann wird der Hahn b zugedreht Spitze oberhalb x mit einer Stichflamme zugeschmolzen. Der äußere Luftzucht nicht bemerkt zu werden. Hahn b wird fernerhin nur bei Reparaturen ex. Brennstoffe.

Winstanlen 1) verwendet ein Heberbarometer, dessen kurzer, ebenfalls per geschmolzener Schenkel Luft enthält, welche beim Erwärmen die Quecksilbersinke in andere Schenkel hebt.

Bonnesen (*D. R.=P. Nr. 11963) will zur Bestimmung der Lufttemperatur in entfernten Räumen in diese einen geschlossenen Luftbehälter stellen, welcher duch eine Rohrleitung mit einem im Beobachtungsrohre aufgestellten Druckmesser ver bunden ist. Das Berfahren ist, der langen Leitung wegen, offenbar unzuverlässig.

Das für Laboratoriumzwecke bestimmte Luftthermometer mit comstantem Volum von Andrews?) ist, der Kautschukverbindungen wegen, wohl

nicht ganz zuverlässig.

Das Luftthermometer von D. Petterson3) hat einen Gasbehälter A (Fig. 230) von 122,7936 ccm Inhalt bei 0°. Die zur Meffung der Ausdehnung des Luftvolumens A bestimmten Megröhren B und C sind sorgfältig durch Auswägen mit Duecksilber bei + 15° kalibrirt. Die auch bei der Meffung der aus A in B und C eingedrungene Luft angewendete Temperatur von 150 wird dadurch erhalten, daß B und C in ein weites Glasrohr R eingesett sind, welches mit Wasser von 15° gefüllt wird. Die Röhre B faßt etwa 60 ccm, C nur 12 ccm und ist diese so eng, daß die Theilstriche; welche die ganzen Cubik centimeter angeben, etwa 5 cm von einander entfernt sind. Die Rohre C und B können ganz ober theilweise mit Quecksilber gefüllt werden, welches von einem beweglichen Behälter G burch Rautschutschlauch k einströmt und mittels der Hähned und e auf jeden beliebigen Theilstrich der Graduirung eingestellt werden kann Ein mit einigen Tropfen concentrirter Schwefelsäure gefülltes Differential thermometer E steht bei geöffnetem Hahn a in Berbindung mit der Röhrenleitung des Luftthermometers, andererseits mit einem auf der Rudseite angebrachten Be hälter D (vergl. Fig. 231) von derfelben Größe wie A, welcher bei jebem Berfuch mit schmelzendem Eis I umgeben wird. Das Differentialthermometer hat mm ben Zweck, die Erhaltung bes conftanten Druckes bei jedem Bersuche zu ermöge Das Volumen des Röhrensustemes von A bis z und bis an den Rulls strich in B und C wird durch Auswägen mit Queckfilber bestimmt und ift saft gleich dem Volumen der Röhrenleitung von x bis y. Durch diese Gleichheit ber Volumen beider Röhrenleitungen fällt die lästige Fehlerquelle des schädlichen Raumes weg.

Zum Füllen des Apparates mit trockener Luft wird das Queckfilder in B und \mathcal{C} auf den untersten Strich der Theilung gestellt, die Hähne a, c, d und e werden geschlossen, b wird offen gehalten, während die Luft ausgepumpt und \mathcal{A} in einem Sandbade erhitzt wird. Während der Apparat noch luftleer ist, öffnet man d und e und läßt das Quecksilber in die Meßröhren bis oben hinaussteigen, um die an der inneren Glaswand haftende Luft zu entfernen. Hat man sich überzeugt, daß der Apparat vollkommen dicht ist, so läßt man von Kohlensäure befreite und vollkommen trockene Luft eintreten. Dieses Versahren wird mehrere Male wiederholt.

Zur Feststellung des Nullpunktes werden beide Behälter A und D mit reinem Schnee und destillirtem Wasser umgeben. Dabei stehen die Luftvolumen

¹⁾ Phil. Magaz. (5) 10, 380. — 2) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1881, *2117. — 3) Journ. f. praft. Chem. (1882) 25, *102.

$$x=1:\left(\frac{k}{v_8}-\alpha\right).$$

War während des Versuches die Temperatur des Wassers im Rohre R nicht 15^{0} , so muß die Formel (I) angewendet werden. v_{3} ist das direct aus der vrirungstabelle entnommene Volumen, um welches sich die Luft in A von 0^{0} bis x^{0} : constantem Druck ausgedehnt hat.

Bur Bestimmung des Siedepunktes des Wassers bezw. des Ausdehnungscoöfficienten duft (a) z. B. war der Rullpunkt auf 15 bezw. 1 gestellt, so daß $v_2=16,171$ ccm. nun das Gesäß A mit Wasserdampf erhigt, D mit Schnee umgeben wurde und Quecksilber in B genau auf den Strich 45 eingestellt, war nach Herstellung des anten Druckes mit Hülfe des Differentialthermometers das Quecksilber in C bei dem ch 5,40 stehen geblieben. Nach der Correctionstabelle entspricht dies 50,715 ccm, 18 $v_3=50,715-16,171=34,544$ ccm. Dem Barometerstande von 763,6 mm 13^0) entspricht nach Regnault die Siedetemperatur des Wassers =100,07; somit nach Formel (II):

$$100,07^{0} = \frac{34,544}{122 \times 7963 (\alpha - 0,0000295) : z - 34,544 \alpha} \text{ oder } \alpha = 0,0036735.$$

man aber nach Regnault $\alpha = 0.0036705$, so erhält man $x = 100.15^{\circ}$.

Nach Versuchen von L. Troost i) ist Silber bei etwa 800° ebenso durchs sür Sauerstoff wie Platin und Eisen für Wasserstoff; auf 1 qm Obersläche in stündlich 1,7 Liter Sauerstoff durch Silberblech. Kohlensäure, Kohlensund Stickstoff diffundiren nur sehr wenig. Luftpyrometer mit Silbersilter sind daher unzulässig.

3. Frew2) will die Temperatur des heißen Gebläsewindes dadurch besnen, daß er den erhöhten Druck mißt, welcher erforderlich ist, damit die heiße aus einer bestimmten Oeffnung austritt (?).

Aenderung des Aggregatzustandes. Ducomet3) beschreibt einige Ab1 seines Phrometers (S. 41).

R. Schwartstopff in Berlin (*D. R. = P. Nr. 12591 und 15634) verset als Controlapparat für Maximaltemperaturen eine Metallscheibe, je beim Schmelzen einen elektrischen Stromkreis schließt. — Hierbei ist die e Erzielung des Contactes nicht leicht (vergl. S. 45).

Die beutsche Gold= und Silberscheibeanstalt, vorm. Rößler in Franksa. M., Schneidrallgasse Nr. 10, liefert zu dem Preise von 40 Mk. eine e von 16 Stück Metallen und Legirungen für Wärmemessungen, je mit Cadmium, Schmelzpunkt 315° beginnt und mit einer Legirung von Thln. Gold und 500 Thln. Platin, Schmelzpunkt 1385° aushört, wie folgende a ergiebt: Cd 315°, Zn 412°, Al 620°, 800 Ag und 200 Cu 850°, Ag und 50 Cu 900°, Ag 954°, 400 Ag und 600 Au 1020°, Au 1075°, Au und 50 Pt-1100°, desgl. 900: 100 = 1130°, 850: 150 = 1160°,

¹⁾ Compt. rend. 98, 1427. — 2) Engineering (1886) 41, *45; vergl. Jahresber. em. Technol. 1886. — 3) Portef. économ. des machines 9, *65.

 $= 1.250 = 1220^{\circ}, 700:300 = 1255^{\circ}, 600:400^{\circ}$ $= 1.250 = 1355 \text{ pergl. } 3.44^{\circ}\text{L}$

Da ber ben ar Batte reicheren Legirungen leicht Saigerungeerschemung aufmer in empfiete G. Gegeres ans verschiebenen Glasurgemischen jolgent Brigmmerickung &. .. gefermte Meine Tetrasber. Durch die Schnelpm Durch Terreiber fint bie Temperaturen zwischen ber Schnielzhipe von 90 90 1. Barr 2000 reme von 1145. bis binauf zur höchsten Glut bes Porzellen frume annahmend gegeben. Wenn wir als ben so zu messenden Temperatur imiamia. ... anredmen is fammt alfo im Durchschnitte für jeden Angl re: Tentenemeingerung von erma 30 berans. Ge ift zu berüchsigen, bi bie Rogel in i ben baberen Bablen inimer langfamere Schmelzungserscheinunge priger bies it and erflärlich, wenn man berücksichtigt, daß bei höheren Temp iarrier mare bei anificbenden, ftetig größer werbenben Wärmeverluft # Eineriater im Dien immer langiamer fteigt, bann aber auch die Glasum immer gart. War meiben und aus diefem Grunde schwieriger niedergeben. E ift im Murit. In- ber Rogel ju berfichichtigen, baß fich bieselben immer mit einer _ it Befeiten Gente ummeigen : es ift bie offene Seite ber Form, auf welche Die Martine bei Regel aufgebrudt ift, welche fast immer nach oben fonmt. Di Begel fur is nemuligen, bag man das Riedergeben der Spige beobachten fam bie fie bie unterliegende Champmeplatte berührt 3).

Optische Gricheinungen. Emgegen den Bersuchen von Crova (S. 45) des Temperaturen ivertreilerich zu bestimmen, welche er neuerdings noch neuert dars geigt a. Machalei, daß nur das Bersahren Aussicht auf Erfolden, nach welchem die Stradlung eines auf die zu messende Temperatur erhöht wird. Diese Verfahren erfordert aber eine Kenntniß der Gesetz, nach welch Absorbienes und Indistrensvermögen dei wechselnder Temperatur änder Nach Verfahren von Nichols dar z. B. das Platin bei 1650° für den sichten Theil des Spertrums ein weientlich größeres Absorptionsvermögen als bei ni deren. — 3. Viollei) dar die Stärke des vom glühenden Platin ausgestrahlt Lichtes) bei solgenden Temperaturen bestimmt (vergl. S. 46):

1 Reuere Bestimmungen von Biolle (S. 64 u. Compt. rend. 89, 702) eigebigende Schmelzpunkte, bezogen auf das Lufttbermometer:

dridium .					1950^{o}	Rupjer				•		•		1054^{0}
Platin .	•			•	1775	Gold.	•		•	•	•	•		1035
Palladium			•		1500	Zilber		•		•				954

2) Thompsoliticity. 1885, 104 u. 121; 1886, 135; Jahresber. f. com. Technol. 1885, .-- 3) Tie königliche Porzellanmanufaktur in Berlin giebt 100 Regel für 4,50 % ab. -- 4) Compt. rend. 90, 252; 92, 707. — 5) Americ. Journ. of Science (18819, 42; Jahresber. f. chem. Technol. 1882, 480. — 6) Compt. rend. 92, 866 1204. — 7) Becquerel (Annal. chim. phys. 68, 114) bestimmte folgende Tempraturen für glühende Körper:

```
500 bis 550° = sehr dunkles Roth, 960° = gelb, 550° = orangeroth, 1100° = gelblich=weiß.
```

$$x=1:\left(\frac{k}{v_{\mathbf{x}}}-\alpha\right).$$

War während des Versuches die Temperatur des Wassers im Rohre R nicht genau $15^{\rm o}$, so muß die Formel (I) angewendet werden. v_3 ist das direct aus der Kalibrirungstabelle entnommene Volumen, um welches sich die Luft in A von $0^{\rm o}$ bis $x^{\rm o}$ unter constantem Druck ausgedehnt hat.

Jur Bestimmung des Siedepunktes des Wassers bezw. des Ausdehnungscoöfsicienten der Lust (a) z. B. war der Rullpunkt auf 15 bezw. 1 gestellt, so daß $v_2=16,171$ ccm. Als nun das Gesäß A mit Wasserdampf erhitzt, D mit Schnee umgeben wurde und das Quecksilber in B genau auf den Strich 45 eingestellt, war nach Herstung des constanten Druckes mit Hülse des Differentialthermometers das Quecksilber in C bei dem Strich 5,40 stehen geblieben. Nach der Correctionstabelle entspricht dies 50,715 ccm, so daß $v_3=50,715-16,171=34,544$ ccm. Dem Barometerstande von 763,6 mm (bei 13^0) entspricht nach Regnault die Siedetemperatur des Wassers =100,07; somit wird nach Formel (II):

$$100,07^{0} = \frac{34,544}{122 \times 7963 (\alpha - 0,0000295) : z - 34,544 \alpha} \text{ oder } \alpha = 0,0036735.$$

Sest man aber nach Regnault $\alpha = 0,0036705$, so erhält man $x = 100,15^{\circ}$.

Nach Versuchen von L. Troost¹) ist Silber bei etwa 800° ebenso durchs lässig für Sauerstoff wie Platin und Eisen für Wasserstoff; auf 1 qm Obersläche gingen stündlich 1,7 Liter Sauerstoff durch Silberblech. Kohlensäure, Kohlensorhd und Stickstoff diffundiren nur sehr wenig. Luftpyrometer mit Silbersbehälter sind daher unzulässig.

3. Frew²) will die Temperatur des heißen Gebläsewindes dadurch besstimmen, daß er den erhöhten Druck mißt, welcher erforderlich ist, damit die heiße Luft aus einer bestimmten Deffnung austritt (?).

Aenderung des Aggregatzustandes. Ducomet 3) beschreibt einige Absarten seines Phrometers (S. 41).

R. Schwarttopff in Berlin (*D. R. = P. Nr. 12591 und 15634) verswendet als Controlapparat für Maximaltemperaturen eine Metallscheibe, welche beim Schmelzen einen elektrischen Stromkreis schließt. — Hierbei ist die sichere Erzielung des Contactes nicht leicht (vergl. S. 45).

Die deutsche Gold= und Silberscheideanstalt, vorm. Rößler in Franksturt a. M., Schneidrallgasse Nr. 10, liefert zu dem Preise von 40 Mt. eine Reihe von 16 Stück Metallen und Legirungen für Wärmemessungen, welche mit Cadmium, Schmelzpunkt 315° beginnt und mit einer Legirung von 500 Thsn. Gold und 500 Thsn. Platin, Schmelzpunkt 1385° aushört, wie folgende Stala ergiebt: Cd 315°, Zn 412°, Al 620°, 800 Ag und 200 Cu 850°, 950 Ag und 50 Cu 900°, Ag 954°, 400 Ag und 600 Au 1020°, Au 1075°, 950 Au und 50 Pt·1100°, desgl. 900:100 = 1130°, 850:150 = 1160°,

¹⁾ Compt. rend. 98, 1427. — 2) Engineering (1886) 41, *45; vergl. Jahresber. d. chem. Technol. 1886. — 3) Portef. économ. des machines 9, *65.

 $800:200 = 1190^{\circ}$, $750:250 = 1220^{\circ}$, $700:300 = 1255^{\circ}$, $600:400' = 1320^{\circ}$, $500:500 = 1385^{\circ}$ (vergl. S. 44 1).

Da bei den an Platin reicheren Legirungen leicht Saigerungserscheinungen auftreten, so empfiehlt B. Seger2) aus verschiedenen Glasurgemischen folgende Zusammensetzung (S. 325) geformte kleine Tetraöber. Durch die Schmelzung dieser Tetraëder sind die Temperaturen zwischen der Schmelzhite von 90 Gold 10 Platin, also etwa von 1145°, bis hinauf zur höchsten Glut des Porzellanfeuers annähernd gegeben. Wenn wir als den so zu messenden Temperaturzwischenraum 600° annehmen, so kommt also im Durchschnitte für jeden Regel eine Temperatursteigerung von etwa 30° heraus. Es ist zu berücksichtigen, daß die Regel mit den höheren Zahlen immer langsamere Schmelzungserscheinungen zeigen; dies ist auch erklärlich, wenn man berücksichtigt, daß bei höheren Temperaturen wegen der entstehenden, stetig größer werdenden Wärmeverluste die Temperatur im Ofen immer langsamer steigt, bann aber auch die Glasuren immer zähflüssiger werden und aus diesem Grunde schwieriger niedergeben. Es ist bei Aufstellung der Regel zu berücksichtigen, daß sich dieselben immer nach einer und berselben Seite umneigen; es ist die offene Seite der Form, auf welcher die Nummer der Regel aufgedrückt ist, welche fast immer nach oben kommt. Die Regel sind so einzuseten, daß man das Niedergehen der Spite beobachten fann, bis sie die unterliegende Chamotteplatte berührt 3).

Optische Erscheinungen. Entgegen den Bersuchen von Crova (S. 45), hohe Temperaturen spectrostopisch zu bestimmen, welche er neuerdings noch ers weitert hat 4), zeigt L. Nichols 5), daß nur das Bersahren Aussicht auf Ersolg habe, nach welchem die Strahlung eines auf die zu messende Temperatur erhisten Gegenstandes mit derzenigen eines auf bekannte Temperatur gebrachten verglichen wird. Dieses Versahren ersordert aber eine Kenntniß der Gesetze, nach welchen sich Absorptions und Emissionsvermögen bei wechselnder Temperatur ändern. Nach Versuchen von Nichols hat z. B. das Platin bei 1650° für den sichtbaren Theil des Spectrums ein wesentlich größeres Absorptionsvermögen als bei nies derer. — I. Violle 6) hat die Stärke des vom glühenden Platin ausgestrahlten Lichtes 7) bei solgenden Temperaturen bestimmt (vergl. S. 46):

¹⁾ Reuere Bestimmungen von Biolle (S. 64 u. Compt. rend. 89, 702) ergeben folgende Schmelzpunkte, bezogen auf das Luftthermometer:

Iridium	•	•	•	•	•		•	•	1950^{0}	Rupfer	•	•	•			•	•	1054^{0}
Platin .		•		•		•	•	•	1775	Gold.	•		•	•	•	•	•	1035
Palladium		•	•		•		•	•	1500	Silber		•	•		•	•	•	954

²) Thonindustricztg. 1885, 104 u. 121; 1886, 135; Jahresber. f. chem. Technol. 1886, 545. — ³) Die königliche Porzellanmanufaktur in Berlin giebt 100 Regel für 4,50 Mk. ab. — ⁴) Compt. rend. 90, 252; 92, 707. — ⁵) Americ. Journ. of Science (1881) 19, 42; Jahresber. f. chem. Technol. 1882, 480. — ⁶) Compt. rend. 92, 866 u. 1204. — ⁷) Becquerel (Annal. chim. phys. 68, 114) bestimmte folgende Temperraturen für glühende Körper:

⁵⁰⁰ bis 550° = jehr dunkles Noth, 960° = gelb, 1100° = gelblich=weiß.

sber die Stromstärken sich umgekehrt wie die Widerstände in den entsprechen-Stromzweigen verhalten, so folgt:

$$rac{W_5}{W_4} = rac{W_2}{W_1}$$
, woraus $W_5 = \left(W_4 rac{W_2}{W_1}
ight)$.

Wir können also einen unbekannten Widerstand W5 bestimmen, wenn : O wird, was daran zu erkennen ist, daß ein eingeschaltetes Telephon $oldsymbol{T}$ igt, während es in jedem anderen Falle (wenn $i_3>0$ ist) das Gesumm des tetionsapparates stärker ober schwächer hörbar wiedergegeben würde. W4 wird Dekannter Widerstand eingeschaltet. Das Verhältniß $(W_2:W_1)$ ist mittels sleitbaren Contactstiftes an c variabel und auf einer angefügten Stala un= Bei der praktischen Berwendung des beschriebenen Principes Ibar ablesbar. ber Gleitcontact an c so lange hin und her an dem Rheochorddrafte acb **hob**en, bis das Telephon schweigt, also $i_3 = 0$ geworden ist. Man ersieht an der Rheochordstala das Verhältniß $ac(W_2:W_1)$, welches natürlich gleich Längenverhältnisse (bc: ac) ist, multiplicirt mit der Größe des bekannten erstandes W_4 , und findet damit W_5 . Aus W_5 ergiebt sich nach der auf nd der Siemens'schen Untersuchungen festgestellten Tabelle die diesem Widere entsprechende Temperatur des Raumes, in welchem der Platindraht einicht war.

Nach Siemens und Halske 1) wird die Höhe der Temperatur bis etwa o nach dem Ausschlag einer Nadel beurtheilt, welche von dem durch die Ersug einer Thermosäule entstehenden Strom abgelenkt wird (vergl. S. 53).

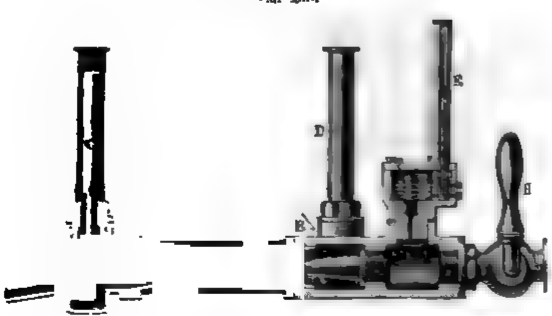
Langley²) schickt benselben Strom durch zwei gleiche Leitungen und führt h lange Stilke berselben in gleicher Weise um eine Galvanometernadel, jedoch daß die Richtung der Ströme einander gerade entgegengesetzt ist. So lange die Stromintensität in beiden Leitungen gleich ist, muß die Nadel in Ruhe en. Läßt man aber auf das nicht um die Nadel herumgeführte Stilk der a Stromleitung die Wärmequelle einwirken, während man das entsprechende der zweiten Leitung bei der disherigen Temperatur erhält, so wird der erstand der ersten Stromleitung zunehmen, wodurch ein Ausschlag der Galsometernadel bewirkt wird. Man soll so noch Temperaturunterschiede von oog o erkennen können.

Bertheilung ber Wärme. Bei dem Hobson'schen Apparate zur Besmung der Temperatur des heißen Gebläsewindes (S. 55) wird weder die Temperatur des kalten, noch auf den Druck des heißen Windes Rücksicht mmen, so daß keine zuverlässigen Messungen damit aussührbar sind. Krupp in Essen (*D. R. P. Nr. 24624) will diese Fehler durch die in 238 (a. f. S.) dargestellten Abänderungen vermeiden. Der heiße Gebläsewind bei A in den Apparat und wird mittels des Hahnes II und des Duecksilberswindters E (oder eines Manometers beliediger anderer Art) so regulirt, daß Druck des eintretenden heißen Windes stets constant erhalten wird. Die nperatur der bei B angesaugten kalten Luft wird durch das Thermometer D

¹⁾ Clettrotecn. Zeitschr. 1881, 247. — 2) Chem. News 43, 6.

anderen valente die Amberatur der entilebenden Mildung der hößer al.
And ihn den dem Amberature die ausgeber nicht. Die Differenz der an Constitution die Amberature die Amberature gegen diesemge der angelaugte die
anderen die Amberature die Amberaturisties gegen diesemge der angelaugte die
andamen die Amberatur von der Amberaturiste und der Stiffe
die die Amberaturiste von der die Amberaturiste und des heißen Sich die Amberaturiste des heißen Sich die die die Amberaturiste des heißen Sich die die Amberaturiste des heißen Sich die die die Amberaturiste die Amberaturiste die Amberaturiste die Amberaturiste die die Amberaturiste di

Ban & Man in E. M. B. Mn. 7311 fall die heiße Ofenlaft in in Ban merten un nichtes wur bem bennmterfließenden Waffer umgeben ift



Sur. 2003.

Die Angebe bof bie Temperatur ans dem Barmeunterschiebe bes eine und netroben Gebeites und ber Menge der aus dem Rohr entweichenden Gebeiteben ift, abnach wir bende i.E. 141) für Dampstessel vorgeschlagen, ift icht g. — Rad einem anderen Berichtage desielben (*D. R.B. Nr. 17535) bei mittele Thal B seines Porometers (E. 56) mit einer die Wärme stellenden Paus umgeben.

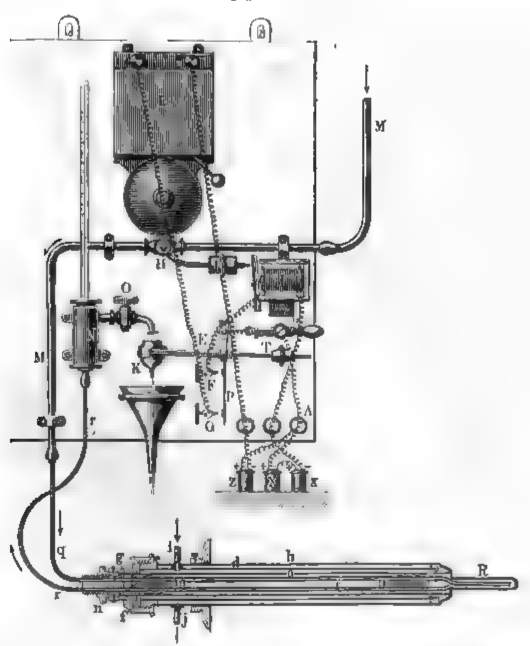
E. S. Amagari) empfiehlt eine faft gleiche Anordnung als "Phrm

A. und E. Boulier*) verwenden bas gleiche Berfahren (D. A. Mr. 25280 und 26919). Darnach geht bas Waffer, welches die Wärmt Ofens aufnimmt, bessen Temperatur gemessen werden soll, burch ben hab (1819. 234) der Röhre Mq zu dem im Ofen besindlichen Theile B, von

¹⁾ Compt. rend. (1883) 97, 1053. — 2) Annal. industr. (1883) 2, 314; Soc. d'Encourag. 1884, *39; Scientif. Americ. 1884, *6956.

ohr r nach bem Behälter N, in welchem bas Thermometer sieht. Durch fließt bas Wasser nun in ein Beden K, welches basselbe in den Trichter i läßt. Der am Wagebalten E hängende Behälter K wird burch ein tres Gewicht T im Gleichgewichte gehalten. Ein biegfamer Blechstreisen p sentrechter Richtung unter bem Drehpunkte bes Baltens so angebracht, unächst mit dem Anschlagstifte G und sodnn mit F Contact herstellt,



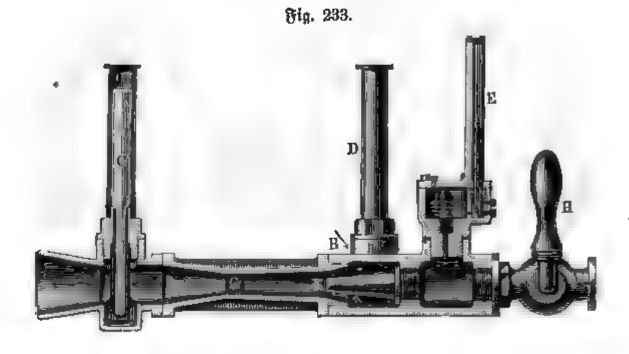


Folge einer etwaigen Berringerung bes Becherinhaltes ber Wagebalten E bbe ichwingt,

ibald in Folge eines dem Umlaufe der Flüssigkeit in der Leitung entgegent Hindernisses oder durch Entweichen von Flüssigkeit eine Berkleinerung
as Beden K eintretenden Bolumens erfolgt, mithin das Beden sich zu
ginnt, wird der Blechstreifen p den Anschlagstift G berühren und es geht
dessen ein Strom von der Batterie Z aus zu der Klemme A und dem
tator D, dann zu dem Elektromagnete des elektrischen Läutewerkes L und
teres in Thätigkeit. Wird das zustließende Flüssigkeitsvolumen in dem

angegeben, während die Temperatur der entstehenden Mischung der heißen und talten Luft an dem Thermometer C abzulesen ist. Die Differenz der an C abgelesenen Temperatur des Luftgemisches gegen diesenige der angesaugten talter Luft, welche dei D abgelesen wird, ergiebt nun durch Multiplication mit einem constanten Coöfficienten, welcher von dem Größenverhältnisse und der Stellung der beiden Düsen F und G abhängig ist und zweckmäßig an jedem Apparate durch Bersuche ermittelt wird, um wie viel die Temperatur des heißen Windes höher ist als diesenige der angesaugten talten Luft. Unter Anwendung einer verschiedbaren Stale am Thermometer C, welche auf Grund des ermittelten Coöfficienten hergestellt ist und deren Rullpunkt auf densenigen Temperaturzad eingestellt wird, welchen das Thermometer D anzeigt, kann diese Temperaturzad dissert abgelesen werden.

Rach R. Möller (*D. R.B. Nr. 7511) foll die heiße Ofenluft in einem Rohre aufsteigen, welches von bem herunterfließenden Wasser umgeben ift. -



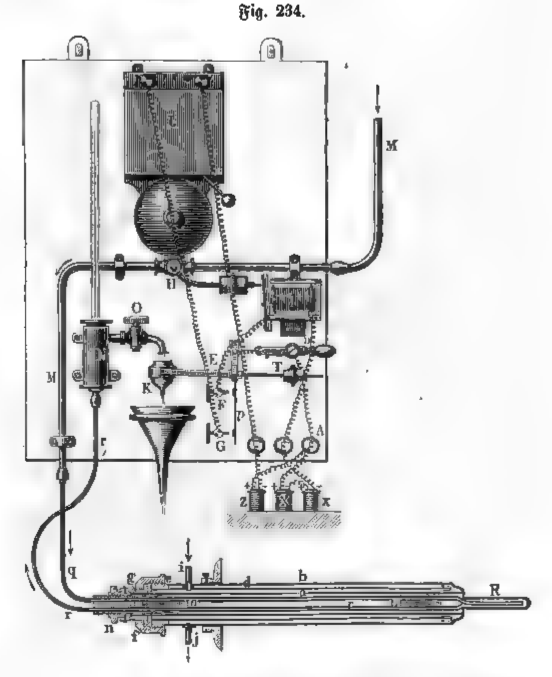
Die Angabe, daß die Temperatur aus dem Wärmeunterschiede des ein- und austretenden Wassers und der Menge der aus dem Rohr entweichenden Gase wierechnen ist, ähnlich wie Linde (S. 141) für Dampstessel vorgeschlagen, ist nicht richtig. — Nach einem anderen Vorschlage besselben (*D. R.=P. Nr. 17535) wird der mittlere Theil B seines Pyrometers (S. 56) mit einer die Wärme schleck leitenden Hülle umgeben.

E. H. Amagat1) empfiehlt eine fast gleiche Anordnung als "Phrometer

A. und E. Boulier2) verwenden das gleiche Berfahren (D. R. B. Nr. 25280 und 26919). Darnach geht das Wasser, welches die Wärme des Ofens aufnimmt, bessen Temperatur gemessen werden soll, durch den Hahn H (Fig. 234) der Röhre Ma zu dem im Ofen besindlichen Theile R, von hin

¹⁾ Compt. rend. (1883) 97, 1053. — ²⁾ Annal. industr. (1883) 2, 314; Bull. Soc. d'Encourag. 1884, *39; Scientif. Americ. 1884, *6956.

Rohr e nach bem Behälter N, in welchem bas Thermometer steht. Durch i O fließt bas Wasser nun in ein Beden K, welches dasselbe in ben Trichter sen läßt. Der am Wagebalten E hängende Behälter K wird durch ein Mbares Sewicht T im Gleichgewichte gehalten. Ein biegsamer Blechstreifen p in sentrechter Richtung unter dem Drohpunkte des Baltens so angebracht, p zunächst mit dem Anschlagstifte G und sodann mit F Contact herstellt,



t in Folge einer etwaigen Berringerung bes Becherinhaltes der Wagebalten ${m E}$ ie Höhe schwingt.

Sobald in Folge eines bem Umlaufe ber Flüssigkeit in der Leitung entgegennben Hindernisses oder durch Entweichen von Flüssigkeit eine Berkleinerung m das Beden K eintretenden Bolumens erfolgt, mithin das Beden sich zu beginnt, wird der Blechstreifen p den Anschlagstift G berühren und es geht olge bessen ein Strom von der Batterie Z aus zu der Klemme A und dem mutator D, dann zu dem Elektromagnete des elektrischen Läutewerkes L und letzteres in Thätigkeit. Wird das zustließende Flüssigkeitsvolumen in dem

Becken noch geringer, so kommt der Blechstreifen p in Folge des Uebergewichtet von T auch mit dem Anschlägstifte F in Contact und der Strom der beiden verbundenen Batterien X fließt durch die Klemme A nach dem Commutator D, von hier durch den Anschlägstift F zurück über den Elektromagnet J, welcher dadurch veranlaßt wird, seinen Anker anzuziehen. Sobald dies geschieht, bewirkt das Gewicht I, welches mit dem Hahre I in Berbindung steht, das Schließen des letzteren; mithin wird die Eintrittsröhre I sür die Flüssigkeit gänzlich abgespernt, so daß eine Explosion innerhalb des Ofens oder dergleichen oder sonstige schäbliche Störungen nicht eintreten können.

Um zu verhüten, daß in der Nähe der Heizkapsel R die heißen Theile Wärme an die Zuleitungsröhre q und die Ableitungsröhre r abgeben, sind diese Röhren mit einer die Wärme nicht leitenden Substanz m umgeben und in den beiden, von den drei concentrischen Metallröhren a, b und d gebildeten Käumen wird eine doppelte Bewegung einer Flüssigteit hervorgerusen, deren Temperatur zwischen dersenigen des zusließenden und des ablausenden Wassers liegt, welches zur Uedertragung der in dem Ofen oder dergleichen von der Heizkapsel R absorbirten Hise dient. Dieses zwischen den Röhrenwandungen sließende Wasser tritt durch die Röhre i ein, nimmt dann die von den Außenwandungen ausstrahlende Wärme auf und läuft durch die Röhre j ab. Hierbei bildet die der Hise ausgesetzt Heizkapselobersläche allein diesenige Fläche, welche die für die Temperaturangabe maßgebende Hise aussinimmt und weiterleitet. Eine Verschraubung ng, welche einen Theil des Kopsverschlusses mit den Theilen ef ausmacht, gestattet in jedem Falle die Regulirung der Größe der Heizkapseloberssäche.

Die Genauigkeit des Instrumentes wird durch diese Vorrichtungen nichterheblich vergrößert; jedenfalls erfordern die elektrischen Signalvorrichtungen eine sehr sorgfältige Behandlung. —

Das sogenannte Hydropyrometer von Andrée¹) ist nicht nennenswerth verschieden von den S. 60 und 61 beschriebenen.

Nach Versuchen von Pionchon²) zeigt Eisen, abweichend von früheren Angaben (S. 59), in der Nähe von 700° eine auffallende Zunahme der specifischen Wärme. Zwischen 0° und 660° läßt sich die zur Erwärmung von 1 g weichem Eisen erforderliche Wärme q_0^t durch folgende Gleichung auß drücken: $q_0 t = 0,11012 t + 0,000025333333 t^2 + 0,00000005466664 t^3$:

$oldsymbol{t}$	q_0 beobachtet \cdot	q_0 berechnet
98,30	11,11 c	11,12 c
336,4	42,01	41,99
471,9	63,49	63,35
535,6	74,6 9	74,65
636,0	94,40	94,45
655,3	98,57	98,42

Zwischen 6600 und 7230 dient die Formel:

 $q_0^t = 0.57803t - 0.001435987t^2 + 0.000001195000t^3$:

¹⁾ Jernkont. Annal. 1884; Jahresber. d. chem. Technol. 1885, *368. — 2) Compt. rend. (1886) 102, 1454.

666,70	101,3 c	101,2 c
684,3	106,14	106,04
698,7	110,4	110,4
710.7	114.4	114.4

Für die Temperaturen bis 1000° ergiebt sich dann die einfache Formel = 0.218t - 39:

730,30	119,95 с	120,2 c
785,5	132,16	132,24
832,0	142,51	142,37
954,5	169,20	169,08
1006,0	180,34	180,31

Somit höhere Werthe. Wer die Mehrausgabe von etwa 20 Mt. nicht t, thut gut, einen Platincylinder (S. 64) anzuwenden, welcher doch wesentlich emer ist, als der Eisenchlinder. Es ist keineswegs nöthig, wie es Hoadley 1) hierfür Platinkugeln im Werthe von 140 Dollar zu verwenden.

Schlußfolgerungen. Metallthermometer (S. 10 u. 312) ge= n zwar eine sehr bequeme Zeigerablesung, lassen sich auch leicht mit eleken Lärmvorrichtungen verbinden, sie erfordern aber für Temperaturen bis 500° sehr häufige Controle, für höhere Wärmegrade sind sie durchaus un-Kässig.

Dueckfilberthermometer (S. 17 u. 313) aus Jenaer Normalglas Abbe und Schott (S. 315) sind zuverlässig und leicht zu handhaben, vern daher in erster Linie angewendet zu werden. Bei Wärmegraden über ift zu empfehlen, solche mit Stickstofffüllung zu nehmen (S. 17), welche Entsprechender Ausführung für Temperaturen bis 450° in weitaus den m Fällen allen anderen Wärmemeßvorrichtungen vorzuziehen sind 2).

Ruftthermometer (S. 32 u. 321) sind genau, aber so schwierig zu **Saben, daß sie nur in Laboratorien** vortheilhaft verwendet werden können. —

Foructhermometer (S. 317) kann Berfasser nicht empfehlen.

Metalle und Metalllegierungen (S. 41 u. 323), sowie die Seger'schen teber verdienen bei der Betriebsaufsicht für hohe Temperaturen größere Stung, als sie bisher gefunden haben.

Dptische und akustische Thermometer (S. 45 u. 326) erscheinen ithtslos. Das elektrische Thermometer erfordert eine sorgsame Be-

Tung und ist theuer (S. 47 n. 326).

Die sogenannten Luft= (S. 55 u. 328) und Wasserphrometer (S. 56 29) sind nicht zuverlässig. Bewährt hat sich dagegen das vom Verfasser an-Dene Calorimeter (S. 61), namentlich unter Verwendung eines 20 g eren Platinchlinders.

Them. News 46, 171.

Diefelben werden vom Universitätsmechaniker W. Apel in Göttingen u. A. Fert.

Nachträge zur Lichtmessung.

Lichteinheit. Eine allgemein anerkannte Lichteinheit ist leider noch immer nicht gefunden. Bis jetzt wird die Kerze (S. 69) noch am meisten angewendet.

Nach Rüdorff¹) ist die Flamme der Walrathkerze gleichmäßiger **de** die der Vereinsparaffinkerze, so daß zu Lichtmessungen erstere besser erscheine. Dagegen finden Thomas u. A.²), daß die Paraffinkerze besser ist, als die Bakrathkerze³).

Bersuche von B. Krüß4) mit Münchener Stearinkerzen, deutschen Bereintparaffinkerzen und englischen Walrathkerzen ergaben, daß bei der Stearinkers deren vorschriftsmäßige Flammenhöhe 52 mm sein soll, am meisten Flammenhöhen zwischen 54 und 56 mm vorkommen; eine Flammenhöhe von 52 mm kommt weniger als halb so oft vor, bann biejenigen von 54, 55 und 56 mm. Paraffinterzen sind am häufigsten Flammenhöhen von 52, 53 und 54 mm auf getreten, anstatt der vorgeschriebenen von 50 mm, und bei den Walrathkerzen kommen Flantmenhöhen von 47 und 48 mm bei weitem häufiger vor als die Normalhöhe von 44,5 mm. — In Bezug auf die Gleichartigkeit der Flammenhöhe waren die Walrathkerzen den anderen beiden untersuchten Arten überlegen, sowohl in Bezug auf die Schwankungen bei jeder einzelnen Kerze, als in Bezug auf die Unterschiede zwischen ben einzelnen Rerzen aus bemselben Materiale; ohne Puten des Dochtes ist eine normale Flammenhöhe überhaupt nur sehr schwer zu erreichen und kann man biesen Gingriff in den natürlichen Ber brennungsproces nicht vermeiben, wenn man eine Kerze als Normallichtquelle benuten will. Ein Schwanken ber Helligkeit einer Kerze von 40 Proc., wie mehrfach angegeben ist, kann höchstens bei ungeputten Kerzen vorkommen. Wird die Helligkeit der Stearinkerzen = 100 gesetzt, so ist:

						Flamm	enhöhe 44 nach:	Normale Flammenhöhe nah:				
						Rüdorff	Buhe	Rrüß	Shilling	Rrüß		
Stearinkerzen	•	•	•	•	• •	100	100	100	100	100		
Paraffinkerzen	•	•	•	•		107,9	106,4	106,0	88,7	97,6		
Walrathkerzen	•	•	•	•	• •	108,7	108,7	104,5	90,7	85,8		

Die Helligkeit der Walrathkerzen wurde also verhältnißmäßig kleiner gefunden wie von anderen Beobachtern. Die von Krüß benutzte Einheit, der Giroud'sche

¹⁾ Dingl. Journ. 243, 233; vergl. Journ. f. Gasbel. 1869, 567. — 2) Daselbst 1882, 695; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1882, 1113. — 3) Vergl. auch W. Sugg in Scientif. americ. Suppl. 1885, *7726. — 4) Journ. f. Gasbel. 1883, 213, 511, 717; Fischer's Jahresber. f. chem. Technol. 1884, 1260.

lochgasbrenner von 1 mm Lochöffnung und 67,5 mm Böhe, soll nach Giroub Helligkeit von 0,1 Carcellampe haben, so daß, da die Walrathkerzen bei 5 mm Flammenhöhe eine mittlere Helligkeit von 0,89 = 0,089 Carcelhatten, 11,2 Walrathkerzen = 1 Carcelbrenner wären, während pilling 9,6, Weber und Rowden 9,66, Sugg und Kirkham 9,6, Blanc 9,3 Walrathkerzen für ben Werth eines Carcelbrenners fanden. bie von Krüß beobachteten mittleren Flammenhöhen und der Materialrauch etwas geringer sind als soust, so scheinen die Walrathkerzen nicht ver dieselbe Beschaffenheit zu haben. Bei allen Normalkerzen ist zwar bestimmter stündlicher Verbrauch an Material beim Brennen vorgeschrieben 70); doch ift dies keineswegs so aufzufassen, daß beim Photometriren dieser brauch eingehalten werden miisse. Bon einem solchen regelmäßigen Bernche kann boch gewiß nur die Rede sein bei freiem ungestörtem Brennen der ze; bei ihrer Benutung zum Photometriren muß sie aber geputt werden und piesem Falle wird der Verbrauch vollständig beeinflußt werden durch die Art Butens. Es ist somit bei Lichtmessungen die Größe des Berbrauches vollmen gleichgültig, wenn nur die vorgeschriebene Flammenhöhe ein-Alten wird.

Nach gefälliger brieflicher Mittheilung von Schilling sind die S. 71 wenen Zahlen aus dem Journal für Gasbeleuchtung unrichtig und ist das Maltniß der gebräuchlichsten Lichteinheiten 1):

Bereinskerze	Münchener Rerze	Englische Walrathkerze	Carcellampe
1000	887	977	102
1128	1000	1102	115
1023	907	1000	104
9826	8715	9600	1000

Monier²) fand 1 Carcel = 7,5 Bereinsparaffinkerzen = 7,5 Bougies **Stoile**, = 6,5 Münchener Stearin*, = 8,3 Walrathkerzen. Bergleicht man wit noch die Versuche von Violle (S. 339), so wird man bei Angaben verschener Beobachter die Helligkeit der Paraffin* und Walrathkerze in zweiselsken Fällen gleichstellen dürfen (vgl. S. 334).

Much nach den neuesten Berichten der deutschen Kerzencommission 3) geben weren aus Paraffin, Stearin oder Walrath bei gleichem Dochte und gleicher Summenhöhe fast genau dieselbe Leuchtkraft. Die Commission ist noch jetzt der sicht, daß die Paraffin Bereinskerze als Lichteinheit beizubehalten ist, da mit selben gleichmäßigere Ergebnisse erzielt werden als mit anderen im Handel vorsmenden Kerzen.

¹⁾ Shilling: Handb. d. Gasbel. 1878, 214. — 2) Journ. f. Gasbel. 1883, 758; **Her's Jahresber. d. chem. Technol.** 1884, 1262. — 3) Journ. f. Gasbel. 1880, **402 u. 603**; 1884, 565; Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1885, 1225.

Die filt den Berein unter Aufsicht einer besonderen Commission angefer Paraffinterzen werden von dem Geschäftsführer zum Gelbstoftenpreise gegeben. Es haben 6 Stild Rergen ein Gewicht von 500 g. Jebe Reg genau chlindrische Form und einen Durchmeffer von 20 mm. Sie wirt Gebrauche am Besten in zwei gleichlange Theile geschnitten. Gie ist aus lichst reinem Paraffin (unter Zusat von 2 bis 3 Proc. Stearin) mit Erstarrungspunkte von 550 angefertigt 1). Die Dochte der Kerze sind in lichster (Gleichförmigkeit von 24 baumwollenen Fäben geflochten und hat 11 ber Meter der Dochte im trodenen Zustande ein Gewicht von 0,668 g. rother Faden im Dochte zeichnet die Bereinsterze von anderen Rerzen Die Kerzenflamme soll während der Lichtversuche eine Höhe von 50 mm gemessen vom Ursprung der Flamme am Dochte bis zu deren Spite. Un Höhe zu erreichen, läßt man die angezündete Rerze ruhig brennen, bis ein mäßig mit flüssigem Paraffin angenetter Teller sich gebildet hat. Durd sichtiges Pupen (Schneuzen) des Kerzendochtes bringt man, wenn nöthi Klamme auf die 50 mm Bobe und erhält sie in gleicher Weise auf ber Der Berbrauch der Kerze an Paraffin beträgt in diesem Zustande stündlid 7,7 g. Die geeignetste Temperatur bes Raumes, in welchem Lichtversu gestellt werden, wird zu 17,5" genommen.

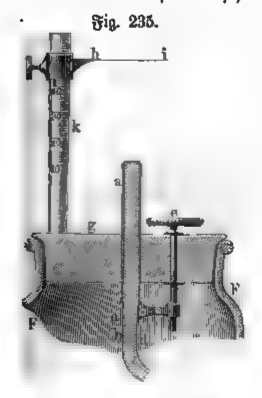
(Kiroud²) empsichtt die Flamme eines Einlochbrenners (S. 96), (),1 Carcel entspricht als Normalflamme, da eine solche mit den gedränk Kerzen, sowohl der deutschen Paraffin als der englischen Walrathkerzen, de der L'euchtkraft nach seinen Angaben nahezu gleichwerthig ist. Giroud leinen, daß die L'euchtkraft von 1/10 Carcellampe (= 0,983 Bereinster, (),96 Walrathkerze) durchschnittlich einer Flamme von 67,5 mm Höhe aus L'ochbrenner von 1 mm Weite entspricht. — Diese Flamme ist thatsächlich, n lich dei Messungen von Gasslammen, sehr bequem, wenn man dieselbe zu sind Ende des Versuchs mit einer Normalkerze oder auch Amylacetatlampe (E einstellt.

Die von Methven (S. 73) als Normalflamme vorgeschlagene, the abgeblendete Klamme eines Argandbrenners ist nicht zu empfehlen 3).

Gitner') empsiehlt eine kleine Benzinflamme, welcher er vor dem acetat insofern den Vorzug giebt, als die Flamme des Benzins in der F

¹⁾ Die Bestimmung des Schmelzpunktes geschieht nach dem Berfahren des im Mineralindustrie in Halle: Ein kleines, mit Wasser gefülltes Becherglas wir gesähr 7 cm Höhe und 4 cm Durchmesser wird bis ungesähr 70° erwärmt wird das erwärmte Wasser ein kleines Stüdchen des zu untersuchenden Paraffins ges in groß, daß es nach dem Jusammenschmelzen ein rundes Auge von etwa Durchmesser bildet. Sobald dieses stüssisse, wird in das Wasser ein Thermom ties eingetaucht, daß das längliche Quecksilbergesäß des Thermometers ganz vom! bedeckt wird. In dem Augenblicke, wo sich auf dem Paraffinauge ein Häntchen wird der Schmelze bezw. Erstarrungspunkt an der Stale des Thermometers ah Während dieser Bestimmung muß das Becherglas durch eine Umgebung von Glas sorgsältig vor Zuglust geschünt werden; auch darf der Hauch des Mundes beim achten der Stale das Paraffinauge nicht tressen. — 2) Journ. s. Gasbel. 1880, 1883, *213. — 3) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1880, 915. — 4) L

bes Leuchtgases näher kommt. In dem Dochtröhrchen a (Fig. 235) von tusig 7,6 mm lichter Weite, welches von dem Runddocht a eben ausgesüllt), ist ein von sehr blinnem Blech hergestelltes zweites Röhrchen b leicht verbbar; in diesem klemmt der Docht, weil es um eine Kleinigkeit enger ist als a, 28 mehr, als in a und da sein oberes Ende nur etwa 10 mm unter dem en Ende von a steht, wird der Docht jeder Bewegung von b willig solgen. se Bewegung wird vermittelt durch den Arm c, welcher an b angelöthet ist an seinem Ende die Schraube e ausnimmt. Das Benzin besindet sich in m Glasgesäß F, welches einen gut eingeschlissenen Marmorstöpsel g trägt, ie das an einem prismatischen Stade k verstellbare Bist he; letzeres ist ein



aus fehr feinem Draht gebogener Ring, ber beim Bistren also, wie in ber Stizze, als gerabe Linie sich barftellt.

Biel weniger bequem ift bie Bentan: flamme (S. 73) von Sarcourt!).

Bei Siemens und Dalste wird schon lange und mit recht gutem Erfolge eine Erdöls flamme mit Rundbrenner als Bergleichs: licht benutt. Eine gute Erdöllampe brennt, wenn einige Zeit nach dem Anzünden versstrichen ist, recht gleichmäßig. Kleine Schwantungen in der Lichtstärfe zeigen sich durch Berkürzung oder Berlängerung der Flamme an. Hält man diese durch geringes Berstellen des Dochtes während der Dauer einer Messungsreihe auf gleicher Söhe, welche man nach einer eingeätten Marke oder kleinen Stala an dem

sinder einstellt, so erhält man ein constanteres Bergleichslicht als mit anderen niger einsachen Sinrichtungen. Zu bemerken ist noch, daß die Flamme einer böllampe gleichmäßiger brennt, wenn die Lampe nicht auf ihre größte Leuchtst beansprucht wird. Bezügliche Bersuche ergaben, daß auch dei Berwendung eichiedener im Handel vorkommender Erdölsorten ein gleichmäßiges Licht erhalten nie. Auch eine kleine Benzinsampe ergab übereinstimmende Resultate, wenn wie Höhe der Flamme eingehalten wurde. Dagegen ist die Carcellampe und Werwendung als internationale Lichteinheit so ungeeignet, als es bei dem nigen Standpunkte der Beleuchtungsindustrie nur möglich ist. Eine nebst dem n gehörenden Dele aus Paris bezogene Lampe ergab nur 7,6 Kerzen und nach er Stunde Brennzeit war die Leuchtkraft noch um 2 Normalkerzen gefallen 2).

F. v. Defner-Altened") stellt nun auf Grund zahlreicher Bersuche folgende hteinheit auf. Dieselbe ift die Leuchtkraft einer in reiner und ruhig stehender tosphärischer Luft frei brennenden Flamme, welche aus dem Querschnitte eines

Bergl. Jron (1883) 21, *133. — ²) Fijder's Jahresber. b. chem. Technol.
 14, 1266. — ⁸) Journ. f. Gasbel. 1884, 73 u. *770; 1886, 6; Eleftrotechn. Zeitichr.
 14, 20; Fijder's Jahresber. b. chem. Technol. 1884, *1267.

massiven, mit Amplacetat gesättigten Dochtes aufsteigt, ber ein frei Dochtröhrchen aus Rensilber von 8 mm innerem, 8,3 mm äußerem Dw und 25 mm frei stehender Länge vollkommen ansstüllt, bei einer Flam von 40 mm, vom Rande des Dochtröhrchens ans und wenigstens 10 g nach dem Anzünden gemessen.

Eine dieser Borschrift entsprechende Lampe zeigen Figuren 236 n Die Flammenhöhe ist bezeichnet durch die Bistrlinie über den beiden Schneiden a und b, in welche Linie die Flammenspitze durch Drehen Dochtschraube 8 genauestens eingestellt wird. Der Docht ist gebildet ar Strange von sogenanntem Luntens oder Dochtgarn, einem groben, sehr Baumwollvorgespinnste, welches unter dieser Bezeichnung im Handel üb haben ist. Die einzelnen Fäben, etwa 15 bis 20 an der Zahl, wert

Big. 236.

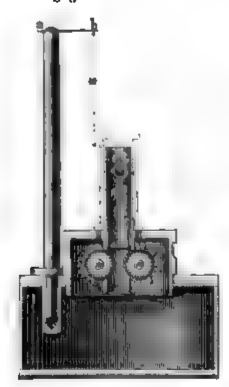
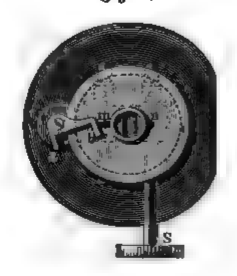


Fig. 237.



weitere Verslechtung ober Umstrickung zu einem Strange parallel zusamm bis zu einem Gesammtdurchmesser, welcher sich noch leicht bis zu dem Du bes Dochtröhrchens (8 mm) zusammendrücken läßt. In die Lampe ei hat der Docht nur die Bedingungen zu erfüllen, daß er das Dochtröhrd und sicher ausstüllt und daß er den Brennstoff im Ueberschusse über brennende Menge empor zu saugen im Stande ist. Aus diesem Grunde nicht zu start in das Dochtröhrchen eingepreßt sein. Die letztgenannte Bedingungen sind für die innere Eigenschaft des Dochtes allein maaßgeber lassen einen ziemlich weiten Spielraum, innerhalb dessen die Beschassen Dochtes ganz gleichgültig ist, zu. — Die Menge des in der Lampe ent Brennstoffes ist gleichgültig, so lange nur der Docht mit allen seinen Fät gut in dieselbe eintaucht. Das Dochtröhrchen ist aus Reusilberblech hund bloß in die Lampe gut passend eingesteckt, so daß man es sowohl drehen, als auch auswechseln kann sur den Fall einer Beschädigung. Bei

besselben ist nur zu beachten, daß es fest unten auf dem betreffenden Ansatze iht, weil sonst das Flammenmaaß unrichtig zeigen würde. Das Gewicht m Ganzen 35 mm langen Dochtröhrchens beträgt 0,76 g.

Die Leuchtkraft der Flamme ist nur normal, wenn sie frei brennt, also Benutzung eines Glaschlinders. Da dieselbe durch jede Zugluft aber beeinflußt wird, so ist für Fälle, wo diese nicht zu vermeiden ist, die Ansung eines Glaschlinders vorgesehen. Derselbe ist aus weißestem Glaschtellt und hat die (im Jahresb. 1884, 1257) eingeschriebenen Abmessungen.

Auffeten des Glascylinders verringert zunächst die Flammenhöhe ein Bringt man dieselbe wieder auf die normale Höhe, so erhält man ungefähr um 2 Proc. geringere Leuchtfraft als von der freien Normalsne, welche Zahl auch annähernd dem Absorptionscoöfficienten des Cylinders eicht. Man hat diese Zahl dann in Rechnung zu bringen. Uebrigens man gut thun, den Einfluß eines jeden Glaschlinders einmal durch iche festzustellen, was leicht durch Vergleich der Leuchtfraft der Normalflamme und ohne Cylinder gegen eine beliedige, während der Dauer des Berstonst volltommen ruhig brennende Flamme geschehen kann. Für genaueste Mung der Flammenhöhe soll die Lampe nicht nur absolut zugfrei, sons auch vor jeder Erschütterung geschützt aufgestellt sein. Selbst die in einem ude vorkommenden Erschütterungen zeigen sich an der Flamme durch ein zust und Abtanzen ihrer Spitze. Immerhin ist die richtige Flammensaber viel leichter und sicherer zu erzielen als bei der Kerzenssamme, so daß viele Wessungen durch unmittelbaren Vergleich ausstühren kann.

Der Ginflug verdorbener Zimmerluft auf die Leuchtkraft des Lämpchens er beträchtlich. Derselbe ist allerdings niemals zu merken, wenn man bas chen gegen die Normalkerze oder eine andere Flamme vergleicht; denn diese liegen bem Ginflusse von Rohlensäuregehalt in der Luft in gleichem Grabe. :Ibe wurde im Siemens u. Halske'schen Laboratorium durch Bergleich Blühlampen festgestellt, so daß sich eine fleißige Lüftung des Megzimmers Durch wiederholte Bergleiche mit Glühlampen hat sich zwar ergeben, vie größten Barometerschwankungen an einem Orte keinen bemerkbaren Gin= ausüben, und daß wohl auch die Höhenunterschiede, in denen voraussichtlich meffungen im Allgemeinen stattfinden, in dieser Beziehung ohne Belang sein Da aber Versuche von Frankland vorliegen, welche bas schwächere inen von Kerzen auf hohen Bergen ergeben haben, so müßte dieser Punkt Bergleich der Normallampe an Orten von verschiedener Höhenlage mit ben jen durch genau gleiche Stromstärke betriebenen Glühlampen erst noch fest-Ut werben. Sollte fich ein merklicher Unterschied ergeben, so mußte eben die nme etwa bei 760 mm Barometerstand für die Normale erklärt, und die Abhungen für ganz genaue Messungen rechnerisch in Betracht gezogen werden. mfalls unterliegen auch hier alle durch Verbrennung erzeugten Lichter dem hen Einflusse und nur die elektrischen Glühlicher jedenfalls nicht.

Die Leuchtkraft des Lämpchens stimmt mit der Walrathkerze überein, bei mm Flammenhöhe der englischen Kerze, wobei die Flamme von dem Punkte, der Docht sich zu schwärzen beginnt, dis zur Spitze gemessen war, während bischer. Brennstoffe.

nach Bunte¹) die Amylacetatslamme mit der englischen Walrathkerze von 45 mm Flammenhöhe übereinstimmt, sowie mit 0,94 Vereinskerzen oder eine Vereinskerzem 1,07 Amyllampen. Die Lampe kostet bei Siemens u. Halske in Berlin 20 Mk., 1 kg Amylacetat einschließlich Verpackung bei E. A. F. Kahlbaum in Verlin 6 Mk.

Die Platinlichteinheit von Draper und Schwendler (S. 74) wurde von J. Trowbridge?) dahin abgeändert, daß in der Mitte des Kohlenbogent einer Glühlampe ein sehr dünner Platindraht angebracht wird. W. H. Preecest beleuchtet den Schirm eines Bunsen'schen Photometers auf der einen Seite durch eine Swanlampe, auf der anderen durch ein weißes Papier, welches von der zu untersuchenden Lichtquelle bestrahlt wird und ändert den Strom der Swanlampe so lange, dis der Fettsleck verschwindet. Aus der Stromstärke erhalt er dann ein Vergleichsmaaß für die Lichtstärke, nachdem ihm besondere Versuche gezeigt, daß die Helligkeit der Glühlichtlampe proportional der sechsten Potem der Stromstärke wächst. — Hefner-Alteneck4) zeigt dagegen, daß diese Platime einheit ebensowenig wie eine Glühlampe als Lichteinheit brauchdar ist.

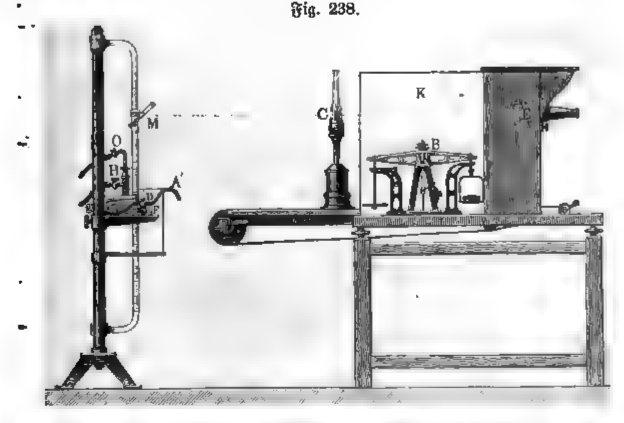
Als Einheit des weißen Lichtes hat die internationale elektrische Comferenz, welche wiederholt in Paris tagte 5), diejenige Lichtmenge angenommen, welche von 1 qcm geschmolzenem reinem Platin bei der Erstarrungstemperatur ausgestrahlt wird. Als Einheit farbigen Lichtes gilt die Menge gleichfarbigen Lichtes, welche in diesem weißen Lichte enthalten ist 6).

Zur Herstellung dieser von T. Biolle?) vorgeschlagenen Einheit verwendt derselbe einen Deville'schen Platinschmelzosen aus Kalt, durch dessen Deckel die mit Hülfe von Leuchtgas hergestellte Knallgasslamme auf das Platin trifft. It alles Platin geschmolzen, so besitzt die slüssige Masse eine weit höhere Temperatur als dem Schmelzpunkt (1775°) entspricht; man bringt alsdann das slüssige Metall hinter oder unter einen doppelwandigen Schirm mit einer Deffnung von bestimmtem Duerschnitt, durch welche das Licht hindurchsallen kann. Damit die Deffnung sich nicht während des Versuches in Folge der starken Wärmestrahlung ändert, ist der Schirm (aus Platin oder Kupfer) doppelwandig und wird durch einen Strom kalten Wassers gekühlt. Die durch die Deffnung gehenden Lichtschlen werden auf den Photometerschirm geworfen.

Bei der von Deleuil in Paris angegebenen Anordnung, Fig. 238, tame bie Carcellampe C auf einem Schlitten vor dem Schirme E des Foucault's proposition E der such Leitung E der Strahlen sind durch den Schirm E getrennt. Der durch Leitung E der der Schirm E getrennt.

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1885, 796. — 2) Proc. Americ. Ac. 1885, 494. — 3) Proc. Roy. Soc. London, 1884, 270. — 4) Fischer's Jahresber. d. chem. Technol. 1884, 1266 u. 1270. — 5) Dingl. Journ. (1884) 252, 529; Journ. f. Gasbel. 1881; 76; Elektrotechn. Zeitschr. 1884, 244. — 6) Vergl. Ed. L. Nichols: Ueber das schlichendem Platin ausgestrahlte Licht (Jnaug.-Diss. Göttingen, E. A. Huth) 1879, Beiblätter z. d. Annal. d. Phys. 3, 865. — 7) Compt. rend. 98, 1032; Annal. de chim. et de phys. (VI) 3, 373; Versuche zur Bestimmung der absoluten Fensität des Lichtes (Paris, Gauthier-Villars) 1884; Fischer's Jahresber. Lehm. Technol. 1884, *1273; Centralbl. f. Elektrotechn. 1884, 808.

wifer gefühlte Deckel D bes Deville'schen Schmelzosens F ist zurückgeschoben, wie Oberstäche bes geschmolzenen Metalles frei zu machen. Das Löthrohr ist wem Sauerstoffgasometer und bem Behälter sür Leuchtgas burch die Leitungen und H verbunden. Der ganze Schmelzapparat ruht auf einem Tischen, Iches senkrecht bewegt und mittels der Schraube g sestgestellt werden kann. Er Spiegel M reslectirt die von dem Deckel durchgelassenen Strahlen nach dem Sirm des Photometers. Gestattet die Art der zu vergleichenden Lichtquelle, d. ein Glühlämpshen, sede beliedige Ausstellung, so bringt man am zweckeinsten die Photometerscheibe direct vertikal über der Platinwanne an; ist dies, gewöhnlich, nicht angänglich, so milssen die vom Metallbade ausgehenden Atstrahlen durch einen Spiegel oder durch ein Prisma horizontal abgelenst unden, wie es die Fig. 238 zeigt. Der Absorptionscoöfsicent des Spiegels oder



Prismas muß in diesem Falle selbstverstandlich mit in Rechnung gezogen weben. Ift die erste Einstellung ersolgt und fallen die Lichtstrahlen beider zu Ezleichender Lichtquellen auf den Schirm des Photometers, so stellt man je nach Art des Photometers durch Berschieden des Schirmes oder der einen Lichtstelle gleiche Besenchtung her. Diese Fleichheit erhält sich jedoch nicht lange, nur das geschmolzene Metall kihlt sich ab und die Lichtstrahlung nimmt sehr sch ab. Die Intensitätsenrve fällt zunächst steil ab, verslacht sich allmählich, un sich die Temperatur des Metalles dem Erstarrungspunkt nähert und verstst so lange horizontal, dis die geschmolzene Masse erstarrt ist; nachdem dies Betreten, nimmt die Temperatur und die Lichtstrahlung abermals rasch ab, die vollständige Erkaltung eingetreten. Die Messung uns während der Periode constanten Temperatur und Lichtstrahlung vorgenommen werden. Bio Le kolgende Zusammenstellung (vergl. S. 333) über die Beziehungen der ges exchlichen Lichtmaaße:

	Platins einheit	Carcel	Franzöj. Stearins ferze	Deutsche Bereing: terze	Englische Krepe
Platineinheit	1	2,08	16,1	16,4	18,5
Carcel	0,481	1	7,75	7,89	8,91
Frangösische Stearinterze	0,062	0,130	1	1,02	1,16
Deutsche Bereinsferze	0,061	0,127	0,984	1	1,13
Englifche Rerge	0,054	0,112	0,870	0,886	1

Werner Siemens!) hat hierfilt folgende einsache Borrichtung angegeben, welche zwar eigentlich nicht der von der Conferenz gegebenen Bestimmung em spricht, da das Licht bei derselben nicht von im Erstarren begriffenen geschmolzenen Platin, sondern von im Schmelzen begriffenem ausgeht. Db beim reinen Platin ein in Betracht kommender Temperaturunterschied zwischen dem Schmelzen wirklarrungspunkte besteht, ist noch unbekannt. Sollte ein solcher Unterschied wirklich seitgestellt werden, so mitsten die Angaben bieser Lampe durch einen permittelnden Coöfsicienten berichtigt werden, um die gesetzliche Lichteinheit zu geben.

Die Lampe beruht auf dem Schmelzen eines fehr bitnnen, 5 bis 6 mm breiten Blatinbleches burch einen baffelbe burchlaufenden elektrischen Strom. Das Platis

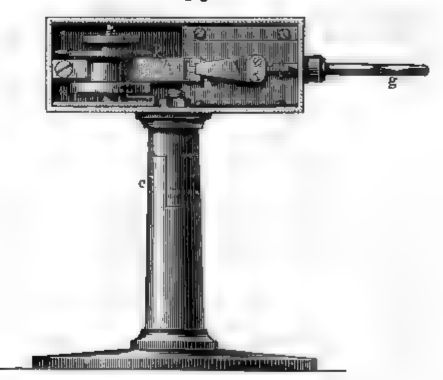
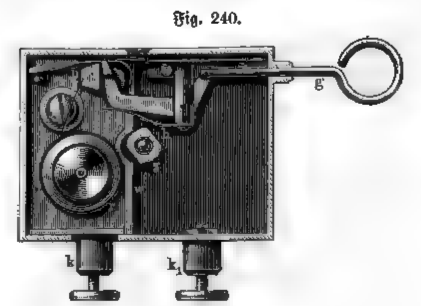


Fig. 239.

blech p (Fig. 239 und 240) ist in einen kleinen Metallfasten, welcher bei sat bem bei e brebbaren Godel befestigt ift, eingeschlossen, in besten einer schwale

¹⁾ Elektrotechn. Beitschr. 1884, *244; Fischer's Jahresber. b. chem. Technil. 1884, *1271.

g eine nach innen legelförmig verfüngte Deffnung befindet, beren fleinster itt möglichft genau 0,1 gem Inhalt hat. Dicht hinter biefem Loche bebas Platinblech, welches beffen Ranber nach allen Geiten überragt. t biefes Platinblech burch Berbindung einiger galvanischen Bellen mit michrauben k1 und k2 jum Gluben gebracht, fo ift die burch bas Loch nde Lichtmenge genau so groß, als wenn der Sit ber Lichtausstrahlung : Flache ber Deffnung felbst befande. Wenn man nun die Batterie mit richtung verfeben hat, welche gestattet, die Stromftarte febr langfam ju 1, fo hat man Beit, bas Photometer fortwährend in ber Gleichgewichts. halten, bis bas Platin fchmilgt und ploglich Dunkelheit eintritt. Das · turz vor biefem Augenblicke ausgestrahlte Licht ift bann genau O.1 ber Sonferenz angenommenen Einheit für weißes Licht. Ein fleiner, im er Lampe angebrachter Bangenmechanismus h ermöglicht es, burch eine in- und Burudichiebung eines Griffes g ein neues Stud bes auf eine ufgewidelten und burch Glimmerscheibe w vom Raftchen isolirten Blatin-



statt bes geschmolzenen einzuschalten, vor das Loch zu bringen und so ch ohne Zeitverluft beliebig oft zu wiederholen.

ner-Alteneck') bezweiselt mit Necht, daß dieses Platinlicht als interse Lichteinheit angenommen wird. Die Gleichmäßigkeit der vom gen Platin ausgestrahlten Lichtmenge ist noch nicht erwiesen. Wie z. B. r weit unter seinen Gefrierpunkt abgekühlt werden kann, ohne zu erstönnte dieses auch sitt slüssiges Platin der Fall sein. Welchen Einsterunreinigungen des Platins auf den Erstarrungspunkt haben, ist noch t. Aber selbst dann, wenn diese Fehlerquellen beseitigt wurden, so Platinlicht doch nicht an Stelle der anderen Einheiten in die praktische ng eintreten, weil es bei wirklichen Messungen nicht thatsächlich benutzt nn. Hierbei kann man nicht seinen Maaßstab dei sich sühren; man zehr denselben, d. h. hier die Lichteinheit, bei jeder Messung erst wieder zen. Allein die möglichst genaue Kenntniß, wie das bei der ursprüngs

urn. f. Basbel. 1886, 3; vgl. Beitfchr. f. b. Chem. 3nd. 1887, Ocft 8.

then idestang gestellen ist und wie man es wieder machen muß, um die gist neiner fin in ingengen iden mit anderen zu vergleichen, ist nothwendig. Obsient ihrend mitschaft benust gemesene Lichtquelle in einer mehr oder weniger ihmmeten Sestellen zu einer anderen nicht zu gleicher Zeit und am gleichen Obsiestellen Lichtgeben beiten bestellt fied, fann und ganz gleichgültig sein. Es folgt dass das eine bestimmte Borschrift hin in bewischen Anschließe un jede Lichtwessung berstellen läßt, als internationale Einder eine bestimmte Borschrift die eine bestimmte

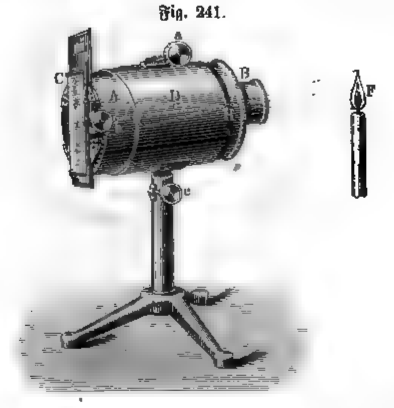
Bei bem Berfahren ift dies aber befanntlich nicht ber f meil is viel in foftbar und umftantlich ift. Es murbe nun ber Boridia madt, es follten bie Begiebungen ber alteren Lichteinheiten, bes Carrelbrem ber Marmallerge, aber ber Amplacetatlampe (E. 336) gur Biolle'ichen Gif meglichft genau fefigefiellt und dann ben Fachleuten empfohlen werden, bit ! ber einen aber anderen Ginbeit gemeffenen Werthe in Biolle'fchen auszuhrte Dies mirt aber ebenfo menig gelingen, ale es bieber trot emfigster Bemühm gelungen ift, die Berhaltniffe ber alten Lichteinheiten zu einander aufzustell Das Berbattuig ber Biolle'ichen Ginheit zu einer anderen bleibt immer mi Geblergrengen beider Einheiten unficher. Erfährt man alfo eine Lichtfiatt Bielle ichen Ginheiten, fo muß man fich erft noch erfundigen, nicht nur mit ch wie definirien Ginbeit wurde gemeffen, sondern auch noch, welches Bechili berielben gur Biotle ichen Ginheit hat ber Meffende in Rechnung gebra Beide Werthe erhalten unvermeidliche, sich abbirende Unsicherheiten und man fo billig, wein dieser Umweg? Da sucht man doch lieber von vornherein unter möglich fi leicht herstellbaren Ginheiten die beste heraus und einigt sich über Ammendung, und wenn fie noch Fehler hat, so muffen dieselben eben als m anderlich mit in ben Rauf genommen werben, benn fie tommen in ber einen anderen Form boch wieder zum Borfchein 1).

In erster Linie ist hierfür offenbar die Amylacetatlampe ins Auge sassen. Iedenfalls ist daran sestzuhalten, daß nur das Auge im Stande Helligkeiten zu messen, daß daher das Scalenphotometer von Zölls (S. 100°2), die ebenfalls das Crookes'sche Radiometer verwendende Borids von R. Coulon³), das Selenphotometer von Siemens (S. 98), wesentlich die strahlende Wärme der Lichtquellen messenden Photometer Cloane¹) und Hurter³), das Actinometer von Becquerel, bei weiselblorsilber durch Licht zersetzt wird6), wenigstens für praktische Lichtmessung bezw. Beleuchtungszwecke unannehmbar sind.

¹⁾ Eine große englische Commission empsiehlt schlicklich, vor Ausstellung internationalen Lichteinheit weitere Versuche abzuwarten (Engineering [1885] 578). — 2) Vergl. Journ. f. Gasbel. 1880, 564. — 3) Engineering (1883) 35, *171. 4) Scientis. Americ. 1885, *399. — 6) Fischer's Jahresber. d. chem. Technel. 1841. — 6) Eine aussithrliche Uebersicht über die bis jest bekannten Actinomissieht die Photographische Correspondenz 1883, 196, 238.

Borrichtungen für Lichtmeffungen.

r Messung ber Flammenhöhe empsiehlt Kriiß!) sein sogenanntes 8 Flammenmaaß. An dem Borderende des Rohres A (Fig. 241) sich das achromatische Objectiv B, an dem hinteren Ende besselben eine lasscheibe C mit einer Millimetereintheilung. Die Entsernung des nktes H des Objectives von der matten Glasscheibe ist gleich der doppelten ite des Objectives. Das ganze Rohr A ist mittels des Triedknopses a lisse D, die matte Glasplatte mit der Theilung mittels des Triedknopses b hter Richtung verschiedbar. Endlich kann der ganze Apparat durch den



on der Kerze aufgestellt, daß die Strede von der Kerze dis zum Obngefähr gleich dem Abstande des letzteren von der matten Scheibe ist, wird durch den Triebknops o ungefähr die richtige Höhe gegeben und nittels des Triebknopses a das Bild der Flamme F auf der matten Glassharf eingestellt. Ist diese scharfe Einstellung erreicht, so ist die Enteder Flamme F von dem Hauptpunkte H des Objectives genau gleich der mg dieses Hauptpunktes von der matten Glasscheibe C und in Folge das Bild der Flamme genau ebenso groß wie die Flamme selbst. Ein er der Theilung auf der matten Glasplatte entspricht also genau einem er der Flamme selbst.

e Theilung ift 100 mm lang; wenn fie ihre hochfte Stellung hat, beh der 50-Strich genau in der Achfe des Objectives; man regulirt also

ourn. f. Sasbel: 1883, *717.

lichen Messung geschehen ist und wichtstärke zu erzeugen ober mit einer Messung wirklich benutt geistimmten Beziehung zu einer a hergestellten Lichtquelle steht, baß nur eine Lichteinheit, winittelbaren Anschlusse an iet einheit empsohlen werden d

Bei bem Biolle'fdy weil es viel zu tostbar u: madit, es fouten bie Be: der Rormalferze, oder : niöglichst genau festgest. ber einen ober andere. Dies wird aber eben gelungen ift, die 2 Das Berhältniß de. Gehlergrenzen beib. Biolle'ichen Gin' wie befinirten C. berselben zur &. Beide Werthe er. billig, wogn bie. möglichst leich: Anwendung, r änderlich mit anderen For:

In erffassen. In erffassen. In erffassen. In erffassen in 100°) von 98. Conclud, Stoane in Chlorfilbe bezw. Bet

internatic 578).— 4) Scien: *1014. giebt die ich die Flamme wie Lun fann man mind Lun fann man mind Luß der Rullstrich geral Lieft man an dem kerze herunter, so daß der Lunne zusammentrisse, so daß der Lunne zusammentrisch zur Lunne schamme schammentrisch zur

2. 75) wird für Lichtmessung bestätigt durch Rechnung erscheint, wenn der Papierschischen erscheint, wenn der Papierschischen des Fettsleckes auf jeder Seite se weichtel zu nehmen.

2. 22dmetische Mittel zu nehmen.

2. 22dmetische Mittel zu nehmen.

2. 22dmetische Mittel zu nehmen.

2. 21dmet sür das Bunsen sche Photor

2. 21dmet dinne und gleichmäßige Blätter

2. 21detaseln oder spannt sie auf einen

2. 21detaseln oder spannt sie auf einen

3. 21detaseln oder spannt sie auf einen

merschiedes wegen, recht schwierige Beo mit man beide Papierstächen gleichzeit war, wurden bei der jetzt allgemein gebrä der bekanntlich zwei Spiegel angebrach man die beiden beleuchteten Papi wender in einem spitzen Winkel zu einander wird. Dieselben erscheinen aber getrem war breiten Schatten oder vielmehr der wiele Spiegel selbst auf den Papierschirn werden, stellt man statt der beiden Spiege

^{11, 179)} will lediglich das Auge als Li dellen Punkt, so scheint sein Bild von leu Etrahlen umgeben zu sein, bedingt zu et einse. Ihre Länge wird bestimmt durch i ent sich aber mit der Helligkeit des einfallenden ent der Länge der betressenden Strahlen einen et einfallenden Lichtes machen und eventukteichtquellen ein Urtheil über ihre relativen kteicht d. Phys. 1882, *54; vergl. Annal. d Phys. (1879) 8, 640. — 4) Fischer's Jahre 1928; Journ. f. Gasbel. 1885, 28.

welches man die beiden Flächen mit dem Fettslecke unter dicht aneinander strahlend erblickt.

wet in entsprechender Weise zwei Reslexionsprismen (Fig. 243).

"ig der Mittelebene, in welcher die beiden Prismen zusammenpapierschirm P. Die Wintel der Flächen der Prismen gegen

mewählt, daß die Strahlen, welche von allen Punkten des Papierschap a und b senkrecht auf die Fläche A_1 des Prismas I sallen,

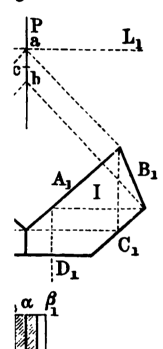
ad A_1 reslectirt werden und dann senkrecht zur Fläche D_1 wieder

ma austreten. Ebenso ist der Berlauf der Strahlen in dem zweiten

Bor den Flächen D_1 und D_2 , welche in einer scharfen Kante zus, kann ein Rohr angebracht werden von je nach der Sehweite des

n verändernder Länge, an dessen Ende sich eine Blendung mit kleiner indet, durch welche die Stellung des zu beobachtenden Auges in der

g. 243.



 γ_1

Ebene des Papierschirmes sixirt wird. Das Auge sieht dann das Gesichtsseld durch die Trennungs- linie a der beiden Flächen D_1 und D_2 in zwei gleiche Hälften getheilt; die rechte Seite ist das Bild der rechten Seite des Papierschirmes, welche von der einen Lichtquelle L_1 , die sinke Hälfte dasjenige der linken Seite des Schirmes, welche von der zweiten Lichtquelle L_2 beleuchtet wird. Dabei fällt das Bild von a in die Mittellinie a, die Bilder von b in die seitlichen Grenzen des Gesichtsseldes β_1 und β_2 . Legt man nun die optische Achse des Photometers durch den Punkt a senkrecht zur Ebene des Papierschirmes und fettet das Stück des Papierschirmes von a die c, so sind γ_1 und γ_2 die Bilder der Grenzen des Fett=

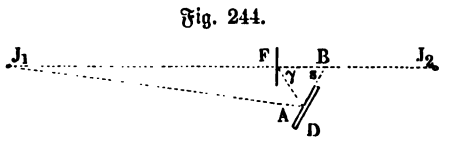
seiden Seiten der Mittellinie a findet demgemäß bei der richtigen sphotometers vollkommen gleiche Beleuchtung statt und diese Einsdurch, daß die mit einander zu vergleichenden Flächen unmittelbar oßen, eine sehr bequeme. — Mit dieser Vorrichtung soll eine sichere instellung möglich sein. Durch Einsetzen eines ungesetteten Papiers nur durch Verschieben des Papierschirmes, so daß der Fettsleck außerssamen Raumes ab liegt, kann man den Apparat leicht in ein ses Photometer verwandeln, welches jedoch viel weniger genane Ansils das Bunsen'sche Fettsleckphotometer. —

rrichtung von Hefner-Alteneck ist einfacher und für praktische i eben so gut.

enannte Compensationsphotometer von A. Krüß in Hamburg r. 34627) soll den Farbenunterschied zwischen zwei verschiedenzuellen, deren Helligkeit mit einander verglichen werden soll, zum

l. d. Hamburger naturm. Ber. 1884, 8.

Theile ausgleichen. Dies wird dadurch erreicht, daß die eine der beiden Flächen des Photometers, deren Beleuchtung mit einander verglichen wird, wie gewöhnlich unmittelbar durch die Strahlen der zu messenden Lichtquelle beleuchtet wird, die andere durch einen befannten bezw. berechenbaren Bruchtheil derselben Strahlen, zu welchen dann so viel Licht von der Vergleichslichtquelle hinzugemischt wich, daß die Beleuchtung der beiden Flächen gleich ist. Die Einrichtung des Instru



Die Einrichtung des Instrumentes ist in Fig. 244 septematisch dargestellt. Die Berbindungslinie $J_1 J_2$ der beime Lichtquellen J_1 und J_2 statsfentrecht auf der Mitte des Photometerschirmes F. Fer

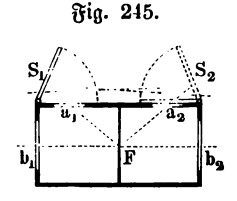
ner ist ein Spiegel D unter dem Winkel ε gegen die Verbindungslinie J_1J_4 geneigt. Der Photometerschirm F empfängt dann einerseits unmittelbar, normal auffallend, das Licht von der Lichtquelle J_1 , andererseits auf dem Wege J_1AF von dem Spiegel D reslektirtes Licht derselben Lichtquelle J_1 ; sowie endlich winttelbar, normal auffallend, die Strahlen der Lichtquelle J_2 . — Es sei die Entsernung J_1F der Lichtquelle J_1 von dem Photometerschirme F=x, diesenige der Lichtquelle J_2 , also $J_2F=z$, die Strecke FB=a, der Winkel der reslectirten Strahles AF gegen die Gerade $J_1J_2=\gamma$; dann ist:

$$\cos \gamma = [2(x+a)\sin^2 \varepsilon - x] : (x+a)\sin 2\varepsilon.$$

Bezeichnet man ferner die Länge des Weges des reflectirten Strahles J_1AF mit (x+b), so ist: (x+b)=(x+a) sin 2ε : $\sin\gamma$ und endlich das Berhältniß der Helligkeit der beiden Lichtquellen J_1 und J_2 im Falle der gleichen Beleuchtung des Photometerschirmes F von beiden Sciten:

$$\frac{J_1}{J_2} = \frac{x_2}{z_2} \frac{(a+b)^2}{(a+b)^2 - x^2 \ a \cos \gamma},$$

wo (1-a) den Lichtverlust durch Reslexion aus dem Spiegel BD bedeutet. — Der Spiegel D kann vorn oder hinten seitwärts am Photometergehäuse angebrackt werden oder, wie Fig. 245 zeigt, oberhalb desselben. Der Photometerschirm mit



bem Fettslecke besindet sich in F', oben auf dem Gehäuse sind zwei Spiegel S_1 und S_2 angebracht, so daß man entweder von der einen, oder von der anderen Seite Licht auf den Photometerschirm restectiven lassen kann. Die restectirten Strahlen gelangen durch die Oeffnungen a_1 bezw. a_2 auf den Photometerschirm. Jeder Spiegel (S_1 bezw. S_2) kann niedergeklappt werden und verdeckt dann die entsprechende Oeffnung

 a_1 oder a_2 . — Dieses Photometer kann also auch als gewöhnliches Bunsen'sches Photometer benutzt werden. Zum gleichzeitigen Betrachten der beiden Seiten des Photometerschirmes dienen entweder hinter demselben angebrachte Reflexionsspiegel, oder vor demselben befindliche Reslexionsprismen.

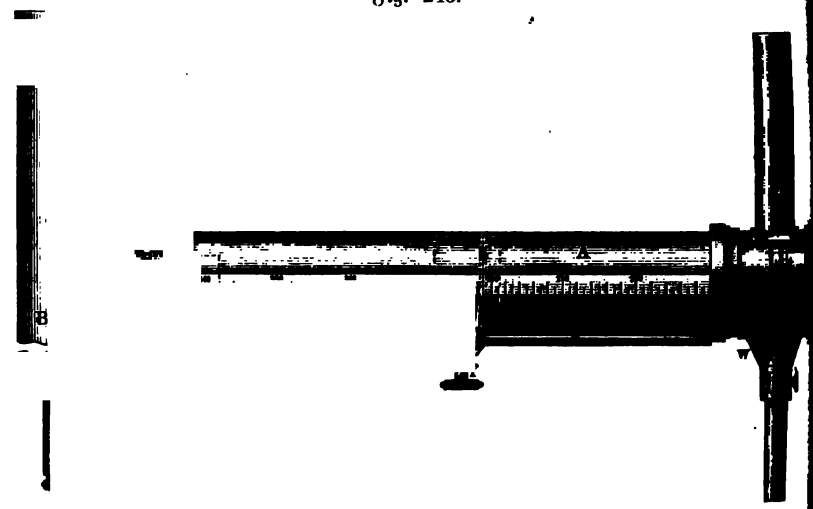
Zur Messung des Lichtes einer hochhängenden Lampe verwendet M. Hartley!) ein Bunsen'sches Photometer, mit einem um die Horizontale drehbaren Fettsleck, der so eingestellt wird, daß seine Normale den Winkel zwischen den von den beiden Lichtquellen kommenden Strahlen halbirt, so daß er von beiden unter gleichen Bedingungen beleuchtet wird.

Das Photometer von D. Coglievina in Wien (*D. R.=P. Nr. 12005) underscheibet sich von den bisher verwendeten Photometern hauptsächlich darin, daß dasselbe keine Normalflamme erfordert, sondern sich diese Einheit selbst schafft. Dies wird dadurch erreicht, daß zwei Lichtstrahlen einer und derselben Quelle in unter einander verschiedenen, aber ganz bestimmten Entsernungen ausgesangen werden und daß hierauf die Intensität des kürzeren Lichtstrahles durch jene des auf eine bestimmte Länge gebrachten längeren Lichtstrahles gemessen wird. 1 Grad Lichtstärfe ist das 10sache jener Helligkeit, mit welcher die innere Fläche einer mit dem Radius von 450 mm beschriebenen Hohlkugel in dem Falle beleuchtet erscheinen würde, wenn die in einem Abstande von 3 Metern nicht mehr von dem Auge wahrgenommen werden kann. Die Borrichtung kostern nicht mehr von dem Auge wahrgenommen werden kann. Die Borrichtung koster 1500 Mt. 2), hat daher schon aus diesem Grunde keine Aussicht auf Berbreitung.

Bei der Lichtme gvorrichtung von L. Weber3) ist die von der zu messenden Lichtquelle beleuchtete Fläche völlig getrennt von der durch die Normalflamme beleuchteten, so daß man die erstere Fläche beliebig zur Lichtquelle ein= Der Apparat ist namentlich zur Messung der Helligkeit des zer= streuten Lidztes, mag dasselbe Tages = oder Lampenlicht sein, aber auch einzelner Flammen, elektrischer Lampen u. s. w. geeignet. Diese Borrichtung wird von Schmidt und Hänsch in Berlin in folgender verbesserter Form geliefert. In der innen geschwärzten Metallröhre A (Fig. 246 a. f. S.) ist, wie punktirt angebeutet, die von der Normalflamme a beleuchtete Fläche verschiebbar angeordnet. Fläche wird durch eine oder mehrere Glasplatten b gebildet, welche je nach dem Zwecke der Messung aus Milchglas oder gefärbtem Glase bestehen. Platten b werden in einen Rahmen eingesetzt, dessen Verschiebung innerhalb der Röhre A sich mittels eines durch einen Längsschlitz reichenden Knopfes f, oder mittels Zahnstangengetriebes d bewirken läßt. Die Stellung des Rahmens im Rohre A giebt der Zeiger g an dem außerhalb des Rohres angebrachten Maaß= stabe an. In den Rohransatz h faßt ein vom Rohre B ausgehender Holzzapfen, welcher durch einen Stift i gesichert ist. In dem Rohre B ist das Reflexions= prisma o befestigt, dessen eine Fläche normal zur Achse des Rohres A steht, so baß man an der Ocularöffnung 1 mit Hülfe des Prismas o die Beleuchtung der Blasplatten b im Rohre A beobachten kann. Dieses Prisma o theilt das Ge= sichtsfeld des Nohres B in zwei Hälften, so daß man, an der möglichst scharf zu haltenden linken Rante des Prismas vorbeisehend, die am Ende des Rohres in einen rahmenartig ausgebildeten Kopf m einzusetzenden Glasplatten p u. f. w.

¹⁾ Lumière électr. 1883, 58. — 2) D. Coglievina: Centigradphotometer (Braunschweig, Fr. Vieweg u. Sohn) 1880. — 3) Annal. d. Phys. 20, *327; 26, *374; Elektrotechn. Zeitschr. 1884, *166; 1885, 24 u. *56; Fischer's Jahresber. d. cem. Technol. 1884, 1259 u. 1274; 1885, *1229.

von der Ocularöffnung l aus gleichfalls beobachten und dadurch die beiden in den Rohren A und B befindlichen beleuchteten Flächen vergleichen kann. Hinter dem Fig. 246.



Prisma o sind Blenden r angeordnet, welche einen störenden Einfluß der von der rechten Hälfte der Platten p herrührenden Lichtstrahlen vermeiden.

Als Vergleichslichtquelle wird eine Benzinkerze (vergl. S. 334) ver wendet, da bei einer mit reinem Benzin gespeisten Flamme die Intensität I eine einsache Function der Flammenlänge list, nämlich (wenn a und b zwei Constanten sind): I = (a + bl) J, wenn J die Intensität der Flamme bei einer bestimmten Länge (1,5 bis 3 cm) ist. Um die Länge der Flamme bequem messen zu können, ist hinter derselben ein mit Millimeterstala versehener Spiegel angebracht, welcher durch einen mittels Schieber t zu verschließenden Spalt im Rohre A beobachtet werden kann. Die Benzinkerze v selbst wird von einem am Rohre A angebrachten Halter w getragen; oberhalb des Rohres A ist an dieser Stelle der Schornstein sangebracht. Das Rohr A selbst ist rechts durch eine Kappe geschlossen, nach deren Entsernung die Flamme angezündet und regulirt werden kann.

Zur Vergleichung zweier Lichtquellen gleicher Farbe richtet Weber den Tubus B auf die Lichtquelle 1 und bringt durch Verschiebung von b beide Theile des Gesichtsseldes auf gleiche Helligkeit. Man beobachtet hierbei die Entsternung R_1 der Lichtquelle von p, serner den Abstand r_1 der Platten b von a und die Höhe l_1 der in a befindlichen Benzinkerze. Bei einem zweiten Versuch richtet man B auf die Lichtquelle 2, stellt ein und beobachtet $R_2 r_2$ und nöthigenfalls l_2 , falls die Flammenhöhe absichtlich oder unabsichtlich geändert ist. Fitt beide Versuche bleiben die Absorptionsconstanten der Milchgläser und des Prismas dieselben; die abgeänderte Länge des Weges von b durch das Prisma zum Auge ist ohne Einfluß, und es berechnet sich demnach in einsacher Weise aus den beobachteten Größen:

$$rac{J_2^{(r)}}{J_1^{(r)}} = rac{R_2^{\ 2} \cdot r_1^{\ 2} (a + b \, l_2)}{R_1^{\ 2} \cdot r_2^{\ 2} (a + b \, l_1)} \cdot$$

Bei praktischen Messungen wird man an Stelle des ersten etwa auf ein Rormalicht N von der Intensität I, bezogenen Bersuches wiederholte Vorversuche anstellen, durch welche das Verhältniß der Absorptionsconstanten in beiden Theilen des Gesichtsfeldes, sowie die Beziehung des Hilfsnormallichtes a zu dem Normalslicht N ermittelt wird. Die Messung einer Lichtquelle 2 wird dann durch einen einzigen Versuch beendet sein, für dessen Verechnung:

$$\frac{J_2^{(r)}}{J_1^{(r)}} = \frac{J_2}{J_1} = C \frac{R_2^2(u+bl_2)}{r_2^2},$$

Et, worin C eine durch ebenso leicht anzustellende Borversuche ermittelte Cons**ente ist.**

👺 Bur Bergleichung der Beleuchtungskräfte des von zwei Lichtquellen **Fricher Farbe herrührenden** zerstreuten Lichtes stelle man an der fraglichen Stelle des Raumes in der beabsichtigten Lage einen Schirm aus mattem weißen Carton auf und richte auf denselben den beweglichen Tubus $m{B}$ des Apparates. Dierbei ist es, was bei Beobachtung von sehr schwachem diffusen Licht in Betracht **Commt**, nicht nothwendig, daß sich bei p in dem Apparate außer der durchsichtigen rothen Glasplatte noch eine Mischglasplatte befindet. Bei Beobachtung von stärkerem diffusen Licht sind dagegen ein oder mehrere Milchgläser bei p anzubringen, und es ist außerdem ein Conus m vor diese Platten zu setzen, damit die Letteren nur von Stellen bes Schirmes, nicht auch von anderen seitlichen Gegen-Nänden Licht empfangen. Die Entfernung des Apparates vom Schirm ist in beiben Fällen ohne merklichen Einfluß auf die Beobachtung. Nur wird man Dieselbe so zu wählen haben, daß nicht durch den Apparat selbst ein merklicher Shatten auf bem Schirm entsteht, was meistens ohne Schwierigkeit ausführbar Man verschiebt alsbann die Platten b, bis gleiche Helligkeit im Gesichtsfelde Bei einem zweiten Bersuche wird nun im verdunkelten Zimmer derselbe weiße Schirm durch ein Normallicht in der Entfernungseinheit und unter normaler Incidenz (vergl. S. 373) beleuchtet. Man richtet den Tubus B auf den Schirm und macht die Einstellung der Platten b unter jedesmaliger Ablesung ihrer Abstände r von der im Apparate besindlichen Benzinkerze. stimmung kann unterbleiben, wenn durch Borversuche die Constanten des Apparates und bes weißen Schirmes ermittelt sind.

Bei dem Lichtmesser von Ch. Otto (D. R.= P. Nr. 19300) wird eine freisrunde Scheibe, abgesehen von einer freibleibenden Stelle, dem Nullpunkt, radial in so viele gleiche Theile abgetheilt, als das Instrument Lichtgrad angeben soll. Ieder hierdurch gebildete Kreisausschnitt erhält auf seiner oberen Hälfte einen transparenten, Licht absorbirenden Belag, welcher bei jedem dem ersten folgenden Ausschnitt an Stärke und somit an Licht absorbirenden Kraft zumimmt. Der Belag, welcher nur auf der einen dem Beobachter zugekehrten Seite der Scheibe augebracht wird, kann entweder durch über einander geklebte Papierblätter, oder durch Auftrag von Collodium hergestellt werden, welches stufenweise eine dunklere Färbung erhält. Die Zunahme an Absorptionsvermögen des Belages

ber ben anf einander folgenden Aussichnitten foll immer der um eine licht in der Einheitsentsernung vermehrten Beleuchtung ber Scheibe A entst Grant ber belegten Massicheibe fann auch durchscheinendes Porzellan von weise zunehmender Dide verwendet werden).

&. Hantein (D. R. P. Rr. 13216) verwendet in entsprechende

verichieden bide lichtqurudhaltenbe feillifigfeiteichichten ?).

Simonoff (D. R.P. Rr. 28213) bringt zwischen bas Auge und tenchieten Zeichen ober Zahlen Benbscheiben, welche bas Licht so weit st bag man die Zahlen eben nicht mehr sehen kann. Die Weite ber Spaliss geben dann das Maaß für die Helligkeit. — Aehnlich ist die von Evergeschlagene Borrichtung.

ft. (Anthrie) lößt das Licht ber beiden zu vergleichenden Flamm zwei unter 45 geneigten Spiegel M und m (Fig. 247) auf einen burch

Fig. 247.

S

ben Schirm S werfen, so b Spiegelbilder neben einander e beren Gleichheit er burch folger richtung erreicht. Auf ber I sind zwei Messellungscheiben Bm sestigt, welche mit Schlitzen wurden; die Schlitze ber Scheib erheblich weiter als die der Scheibe; sie können aber durch wegliche Scheibe e beliebig veru den. Die beiden Scheiben wer so rasch gedreht, daß auf den S

zwei helle Bander neben einander entflehen, welche scheindar von einer brochenen Lichtquelle herrühren. Dan verstellt nun die Schlige ber S vor der Normalflamme L so lange, bis ber von bieser auf ben Schirm



Lichtstreifen genau so hell ist als ber zu vergleichenden Lichtquelle I; die d Schlitze gehenden Lichtmengen beiber f sind dann gleich. Ihre Lichtstärken verho denmach umgekehrt wie die Weite ber

L. Pfaundler und S. Sammer! len bei Meffnug starter Lichtquell badurch schwächen, daß sie zwischen Li und Bunsen'schen Photometerschirm schwärzte mit Ausschnitten versehene setzen, welche um eine wagerechte Achtwird. Um nun die nöthige Schwächung

zu prilfende Lichtstarte herbeizufilhren, hat man einfach die Scheiben allmäh einander zu schieben, Fig. 248, wodurch die drei Sectoren fortwähren

¹⁾ Fischer's Johresber, b. chem. Technol. 1882, 1014 u. *1112. — 9) 1881, 984. — 3) Daselbst 1884, *1258; Compt. rend. 97, 1053. — 4) Engi 35, *30. — 5) Daselbst 28, 440. — 6) Eteltrotechn. Zeitschr. 1883, *262.

en, bis der Fettsled auf bem Schirme verschwindet. Beträgt bann z. B. die Ume der entstandenen Sectoren nunmehr 30°, so ist die Lichtstärfe auf 1/12 zirt worden. Die rotirenden Scheiben werden so vor dem Schirme mit dem Ked aufgestellt, daß man an demselben vorbei mit Leichtigkeit das Berschwinden Fledes bei gleichzeitigem Dreben beobachten kann. Auf einer Scheibe ist eine Lung augedracht, welche direct durch einen Ausschnitt der anderen Scheibe a, Bunime der Sectoren, ausgedrückt in Graden, abzulesen erlaubt. Die Zahl dividirt durch die abgelesene Zentriwinkelsumme giebt dann die Schwächung. D. Napoli d benutte bereits stüher das gleiche Schwächungsmittel, nur die Ausschnitte am Rande der Scheiben angebracht.

Wheatstone?) verwendet eine glanzende Stahlfugel a (Fig. 249) auf einer trzen Scheibe n, getragen von dem tleinen Zahnrade c, welches beim Dreben Kurbel e sich an dem inneren Umfange des gezahnten großen Kreises bewegt. raschem Dreben beschreibt die von zwei Lichtquellen getroffene Rugel eine

Fig. 249.

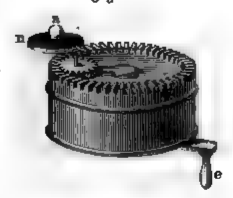


Fig. 250.



Delt geschloffene Figur (Fig. 250), beren Belligfeit burch paffende Stellung Richtquellen gleich gemacht wirb.

Masson's) verwendet eine Scheibe mit abwechselnd schwarzen und weißen isausschnitten, so daß sie bei raschem Drehen gleichmäßig grau erscheint. Bei enblicklicher Beleuchtung erscheinen die Kreisausschnitte schwarz und weiß, als be die Scheibe still. In einer gewissen Entfernung der Lichtquelle erscheint: die Scheibe wieder grau. Die Lichtstärken verhalten sich dann wieder umbet wie das Quadrat der Entsernungen. Die Vorrichtung soll namentlich zu Ligkeitsmessungen von Bligen, elektrischen Funken und dergleichen gute Dienste zen.

3. Jolly') schmilzt zwei gleiche Prismen aus Paraffin aneinander und richtet dieselben auf der einen Seite mit je der einen ber zwei zu vergleichenden ptquellen. Jedes der beiden Paraffinprismen verhält sich wie ein Selbstleuchter. rb die Lichtquellen gleich start, so erscheinen beide Prismen als ein überall gleichtes Stück. Durch Berschiebung zweier von vornherein ungleicher Lichtquellen regt man sie auf gleiche Belligkeit.

¹⁾ Revue industr. 1880, *154.

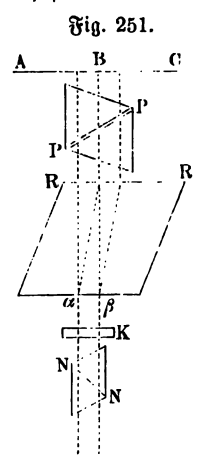
⁹ Engineering (1883) 35, *75.

²⁾ Annal, de phys. ct de chim. 15; Engineering 35, *30.

⁴⁾ Natur 1885, 830.

Polarisationsphotometer wurden von Arago¹), H. Wild²) n. A. angegeben, bei denen das Licht durch Polarisation geschwächt wird. Am besten ist das von Wild, und möge daher dieses in seiner neuesten Form eingehender besprochen werden (vgl. S. 364).

Es sei ABC (Fig. 251) eine Fläche, welche auf der einen Hälfte AB weiten der einen Lichtquelle der Intensität J und auf der anderen BC von der zweiten Lichtquelle der Intensität J_1 beleuchtet werde. Zwei Strahlenbündel von der



einen und anderen Hälfte ber erleuchteten Fläche aus in Nähe der Trennungslinie B gehen zunächst durch eine Polarisator P und fallen dann senkrecht auf die vorden natürliche Begrenzungsfläche des Kalkspathrhomboëders A Beim Austritte aus diesem Rhombosder werden im Raum αβ die gewöhnlich gebrochenen, parallel zum Hampt schnitte des letteren polarisirten Strahlen von AB bezw. I her mit den ungewöhnlich gebrochenen, senkrecht zum Hauptschnitte des Rhomboöders polarisirten Strahlen von BC bezw. J_1 her zusammenfallen. Das vereinigte Strahlen bündel durchset schließlich, ehe es zum Auge des Beob achters gelangt, das aus der farbengebenden Rrystallplatte I und dem Polarisator N bestehende Polaristop. ferenzfarben im letteren verschwinden, wenn das vereinigt Strahlenbündel $\alpha\beta$ gleiche Mengen senkrecht zu einander polarisirten Lichtes enthält. Dies ist aber der Fall, wem

 $J:J_1=Ctg^2\nu$, wo ν den Winkel darstellt, welchen die Polarisationsebene P mit dem Hamptschnitte des Kalkspathromboëders einschließt, und C nach der Rewmann'schen Theorie gegeben ist durch die Formel:

$$C = \frac{(1+a^2)\sqrt{c^2\sin^2\nu + a^2\cos^2\nu}}{a(1+c^2\sin^2\nu + a^2\cos^2\nu)},$$

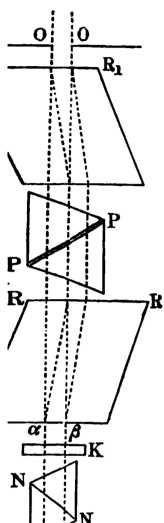
wo a das reciprofe Brechungsverhältniß des gewöhnlich und c dasjenige des me gewöhnlich gebrochenen Strahles im Kalkspathe, endlich v den Winkel der Rommalen der oberen Rhombosderfläche R mit der optischen Achse des Krystalle darstellen. Sind diese Größen und damit C gegeben, so ist das Verhältniß de beiden Lichtquellen aus dem zu beobachtenden Winkel v nach obiger Formel proceechnen. Der Winkel 2 v aber wird erhalten, wenn man den Polarisator der um seine Achse einmal nach der einen und dann nach der anderen Seite drest, die Farben im Polaristope verschwinden, und dabei die Kreistheilung auf eine zu dieser Achse senkten Scheibe abliest.

Soll das Instrument noch als Polarimeter verwendet werden, so hat mas vor dem Polarisator P noch ein zweites Kalkspathrhomboöder R_1 (Fig. 252) sonzubringen, daß sein Hauptschnitt mit demjenigen des ersteren einen Winkel was 180° einschließt. Das zu untersuchende Lichtbündel muß hier durch einen Schim

¹⁾ Engineering (1883) **35**, *76. — 2) Annal. d. Phyj. (1863) **118**, 195; (1883) **20**, *452.

ffnung O von solcher Breite begrenzt werden, daß die Rhomboëder durch brechung eben zwei an einander grenzende Bilder derselben erzeugen. Richtet n den Versuch so ein, daß die Polarisationsebene des durch die Oeffnung O iden, theilweise polarisitten Lichtes mit dem Hauptschnitte der Rhomboëder enfällt, und dreht dann wieder den Polarisator P bis zum Verschwinden

Fig. 252.



ber Interferenzfarben im Polaristope, so berechnet sich bas gesuchte Verhältniß ber Intensität p des polarisirsten Lichtes zur Intensität J des natürlichen Antheiles im theilweise polarisirten Lichte nach der Formel:

$$p: J = \frac{1}{2} (C^2 t g^4 v_1 - 1),$$

wo v_1 entsprechend, wie oben v, den beobachteten Winkel zwischen der Polarisationsebene des Polarisators und dem Hauptschnitte der Rhomboëder darstellt und C wieder durch die obige Formel gegeben ist, a, c und v bei beiden Rhomboëdern als gleich voraussgesetzt.

Bei dem neuen, in Fig. 253 und 254 (a. f. S.) perspectivisch dargestellten Instrumente werden sämmtsliche Theile des Apparates von vier Säulen getragen, welche auf einem Tsörmigen Lineale Taufgeschraubt sind. Dieses Lineal ist mittels eines Gelenkes Bauf der Säule A mit Dreifuß befestigt, also im Horizont und in einer Vertikalebene drehbar. Das Polarisssop N besteht jetzt, wie bei einem Polaristrobometer, aus einem ungefähr 5 mal vergrößernden, auf die Uns

it eingestellten Fernrohre mit einer Doppelplatte aus Kalkspath (statt stall) vor dem Objective, einem andreaskreuzsörmigen, justirbaren Fadensm Focus des letzteren und einem Nicol vor dem Oculare gegen das. In der Achse des Theilkreises K ist nach hinten zu der Polarisator Prmont'sches Prisma oder Polarisator nach Hoffmann, beide mit geraden sen) ebenfalls durch seitliche Schrauben justirbar besestigt. Mittels des r in der Nähe des Beobachters und eines am anderen Ende dieser Stange Setriebes, welches in ein Zahnrad am Kreise eingreift, kann der letztere Polarisator bequem um seine Achse gedreht werden. Die Kreistheilung am Nonius mittels des Fernrohres S auf der anderen Seite des opes vom Beobachter abzulesen, ohne daß er sich von seinem Platze zu braucht.

t der inneren Röhre ist das Kalkspathrhomboëder R mit Korken und Bachsgusse unveränderlich so befestigt, daß seine beiden politien Endslächen ikrecht zur Röhrenachse sind; mit dieser Köhre ist dann das Khomboëder inßeren Fassung durch seitliche, in der Zeichnung sichtbare Schrauben stellsieset. Zwei Deckel mit passender centraler Deffnung, von welchen der , der andere drehbar und durch zwei vorragende Schrauben klemmbar ans ist, dienen als Schutz für die Kalkspathflächen und halten seitliches Licht er, Brennstosse.



formigen Kasten G zwei auf einem Stuhle besestigte rechtwinkelige Plasset welche unt ihren einen Kanten gegeniber der Achse der Rohre E zusammel In die seitlichen Rohrenanzase dieses Kastens sind diesenigen von zwei a dreitedigen Kasten F eingeschoben, welche ebenfalts rechtwinkelige, durch Schreichtlare Plasprismen enthalten. Die Oessnungen a, ß und p mit Tedel verschließbar.

Fig. 253 zeigt die zum Gebrauche des Instrumentes als Spektrod meter nothwendigen Zuthaten. Wie man sieht, ist das Polaristop N nat Ansahe n nicht direct in die Rohre O bis zum Anschlage ni eingeschoom, it zunächst in ein Zwischenstillt D, welches seinerseits wieder in O einzele

Len, von welchen der feste, im Rohre O steckende Theil ein 5 faches Amici'sches ma von Steinheil in München (brechende Kante der Prismen horizontal) Elt, während der um eine wagerechte Achse dagegen mittels der Mitrometersube g verstellbare zweite Theil zur Aufnahme des Polaristopes dient, so daß dieses auf die verschiedenen Theile des aus jenem Prisma (à vision directe) vetenden Spektrums central eingestellt werden kann. Um hierbei ein hins Lich reines Spektrum zu erhalten, ist zunächst noch hinter den Schiedern o, o1 Prismenkastens ein zweiter, leicht zu entsernender Schieder mit horizontalem Etralspalt eingesetzt, dessen Spaltweite durch die Schraube t regulirt bezw. Ometrisch gemessen werden kann, und sodann ist beim dritten Ständer eine matische Linse von 110 mm Brennweite (Abstand von dem Spektralspalte) ine mittlere Deffnung eingeschraubt 1).

Denken wir uns das Kalkspathrhomboöder R entfernt, so wird man im tristopf-Fernrohre zwei neben einander liegende, in einer Lothrechten sich besende Spektren der beiden Lichtquellen erblicken, da die eine Hälfte des Spektrals: es von der einen und die andere von der anderen Lichtquelle beleuchtet wird.

biesen Spektren werden sich die Interserenzfransen der Savart'schen pelplatte als wagerechte schwarze Duerlinien projeciren und bei Einsetzung Rhomboöders jeweilig im centralen Theile des Gesichtsseldes (bezw. dem ime a b, wo jetzt die gewöhnlich und ungewöhnlich gebrochenen Strahlen der rlei Lichtquellen zusammenkommen) verschwinden, wenn sür die betreffende de durch Drehung des Polarisators die Intensitätsgleichheit dieser senkrecht zu nder polarisiten Strahlen erzielt ist. Dabei kann auch die Farbe, sür welche Bergleichung jeweilig stattgefunden hat, genau erkannt werden, indem man; die Stellungen des Mikrometers g unter Hinrichten des Instrumentes nach Sonne ein für allemal ermittelt, welche dem Einstehen der optischen Achse Polaristopf Fernrohres auf die verschiedenen Fraunhofer'schen Linien prechen.

Das Intensitätsverhältniß der beiden Lichtquellen für die fragliche Farbe ist m aus dem beobachteten Winkel v ebenfalls nach der oben angegebenen Formel berechnen, wobei nur im Ausdrucke für die Constante C jeweilig für a und e der betreffenden Farbe entsprechenden reciproten Brechungsverhältnisse einzuren sind. Bei der naktirlichen Bruchfläche des Kalkspathes, wie sie hier benutzt d, ist aber: $v = 44^{\circ}$ 34′ 38″ und nach Rudberg's Bestimmungen am Uspath ergeben sich folgende Werthe von a, e und somit auch von C sir die aunhofer'schen Linien:

¹⁾ Zur Rückverwandlung in das gewöhnliche Photometer ist also einfach die Linse m dritten Ständer abzuschrauben, das Stück mit dem Spektralspalte zu entsernen durch einen Schieber mit runder centraler Deffnung zu ersetzen, sowie endlich das id D beim Polaristope wegzunehmen und letzteres direct in die Röhre O einzuseben.

Linie	a	a c	
B	0,60493	0,67389	1,0251
$D\ldots$	0,60295	0,67279	1,0256
$E \ldots \ldots$	0,60111	0,67174	1,0261
$oldsymbol{F}$	0,59951	0,67030	1,0266
$G \ldots \ldots$	0,59660	0,66911	1,0274

Die bei Gleichung $J:J_1=Ctg^2\nu$ gemachte Boraussetzung, einer g starken Absorption bezw. Reflexion des Lichtes ber beiberlei Lichtquellen Durchgange burch den Prismenapparat und burch eine burchscheinende Platte ihm, bezw. beim Reflex von einer weißen Fläche an ihrer Stelle, ist nathrli Wirklichkeit nur annäherungsweise als erfüllt zu betrachten; man fann sich bei genauen Untersuchungen einfach durch Bertauschen der beiden Lichtquelle Resultate bavon abhängig machen. Wo bies nicht angeht, kann man die stante C, welche in diesem Falle auch noch diese unbekannte Beziehung einsch wenigstens für die Dauer ber augenblicklichen Bersuche genau genug burch richten bes Apparates nach einer ganz gleichmäßig erleuchteten Fläche (J=Stehen die beiben zu untersuchenden Lichtquellen eim empirisch bestimmen. gegenüber, so daß man ben Prismenapparat ohne die beiden außeren Brism benutt, so kann auch durch bloges Umkehren besselben um 1800 ber bettef Fehler annähernd ausgeglichen werben. Bat man z. B. matt geschliffenes zur gleichförmigen Erleuchtung bes Gesichtsfelbes als burchscheinenbe Sch unmittelbar an den Gintrittsöffnungen bes Prismenapparates fest angebrach wird überhaupt die Unikehr des letteren um 180° den fraglichen Fehler beseitigen.

Auf das Spektrophotometer von R. T. Glazebrook') möge wiesen werden.

Bei Messungen von elektrischem Licht²), namentlich Bogen sind als erschwerende Umstände zu beachten, große Helligkeit, die ungleichmi Vertheilung derselben und die verschiedene Farbe der Beleuchtung (vergl. S. 3

Da bei Messung großer Lichtstärken ein kleiner Fehler in der Einstel des Photometerschirmes einen großen Fehler in dem daraus berechneten Helligd verhältniß bedingen würde, so wurde auf der elektrotechnischen Ausstell in München im Jahre 18823) zunächst der Einlochbrenner mit einem Ans brenner von etwa 12 Kerzen, dieser mit einem Siemens'schen Regenen Gasbrenner von etwa 120 Kerzen und endlich dieser mit einer Bogenlampe glichen. Es wurde hierdurch gleichzeitig erreicht, daß der für die Genauigkei

¹⁾ Proc. of the Camb. Phil. Soc. 1883, 304; Beibl. z. Annal. d. Phyl. 1 213. — 2) Bergl. die älteren Messungen: Poggend. Annal. 63, 463 u. 576; Hein: Das elektrische Licht (Gotha 1865). — 3) Bayer. Ind. Gewerbebl. 1883, Jahresber. d. chem. Technol. 1883, *1237.

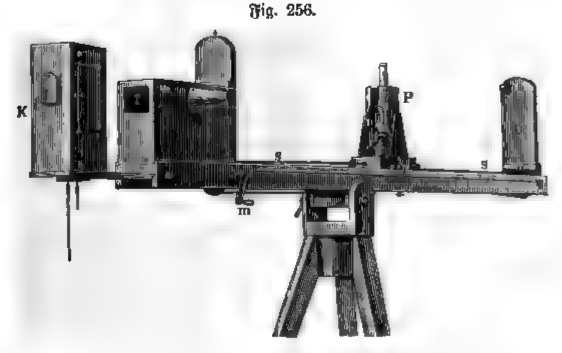
photometrischen Beobachtungen so störende Farbenunterschied ber Lichtquellen beträchtlich abgeschwächt wird (vergl. S. 366), indem das Licht der Einloch-Argandseinens-Brenner und der Bogenlampe aus Gelb immer mehr in Weiß übergeht. In dem in Fig. 255 gezeichneten Grundriffe des Beobachtungsraumes sind AB

Fig. 255.

und BC 2 Maaßstäbe von 4 bezw. 10 m Länge, auf welchem sich 2 Photometerschirme D und E verschieben. Dit Hülfe des Photometers D kann der Sinlochbrenner a mit dem Argandbrenner b und dieser sodann mit dem Siemensbrenner c verglichen werden, endlich letzterer durch das Photometer E mit der Bogenlampe d. Bei vielen Bestimmungen der Helligseit von Bogenlampen wurde der Sinlochbrenner a an Stelle des Argandbrenners gebracht und nun ganz gleichzeitig die Einstellung von D für a und c, und von E für c und d ausgesührt. Die minder hellen Glühlampen konnten auf dem Maaßstade AB direct mit dem Einlochbrenner verglichen werden. — Fast

Benan fo wurden bie Meffungen auf ber Wiener Ausstellung 1883 aus-

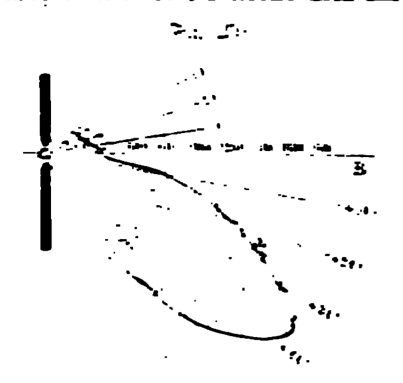
Fig. 256 zeigt bie bei Siemens u. Balete angewendete Borrichtung mit ber S. 344 ermahnten Prismenablefung. 3m mit Löchern versebenen



Raften K, welcher bei der Messung des elektrischen Lichtes entfernt wird, ist die Rormalterze zugsrei untergebracht. Nach derselben wird die Erdölflamme P bei Beginn und nach Schluß der Messungen gestellt (vergl. S. 335). Die Entsernung der Erdöllampe vom Papierschirme wird durch Drehen an der Kurbel m einsgestellt und an der Stala s abgelesen. Das ganze Photometer kann schräg gestellt werden, um auch Lichtstrahlen unter verschiedenen Reigungen messen zu können. Der Träger der Erdöllampe ist in der Höhe der Flammenmitte so drehbar ge-

¹⁾ Bochenicht. b. ofterr. Ing.s u. Archit. Ber. 1884, *272.

fine mit amer ber einem Eine mit 9,4 Ampère Stromstärfe, 45 Bol



der anteren Kohle. Die Linie seichner die Horizontale, O anelle. Die Lichtsärfen sind r ani Linien, welche mit OB Reigung haben, in welcher sie zenzlen gemessen sind, aufgetr eingerragenen Werthe sind Wane and vielsachen Messungen, überhaupt bei elektrischen Lich sich nie mit einmaligen Bec begnügen darf, ja sogar eine inhrung besitzen muß, um nie recht groben Täuschungen au

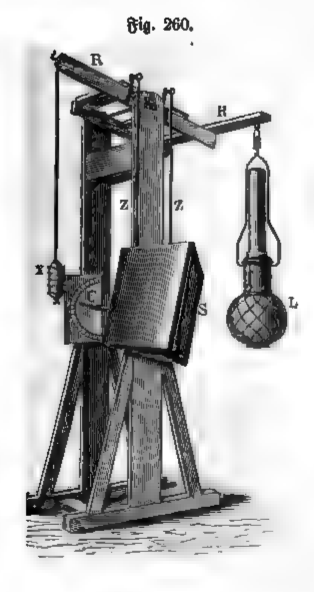
fra. Die Tieffe Telesatung findet demnach unter einem Winkel von gegen bie Begenetie fam.

Dernaktien und diese Sache noch burch die Glasgloben, in inden ungleichmäßigkeiten im die Auffelden der Latere der Latere im die Einfelden Gernahmung zum Schuse der Lichter man doch ni die die die Lichtere Bei Brocentike geschwächt, je nach der verwenden Die Lichter die manntem und dei Alabasterglas etwa 15 glas über Id und dei Michalle über 30 Proc., bei schlechten Sor man iben nicht verwenden darf, die 60 Proc. und mehr.

De mind durch eine Kugel aus trübem Glase jeder direct von begen nach einem fernen Bunkte fallende Strahl viel mehr geschwäck femer tharfachlichen Beleuchtung entipricht, weil eben jeder Punkt der and von den übrigen Theilen der Glode erhellt wird, welche so zi ihrer ganzen Theikache selbstleuchtend wird. Daraus folgt aber unmi bei ungleicher Austrahlung in der Richtung der stärksten Strahler großere Schwächung der Beleuchtung durch trübe Globen bewirtt war Richtung der schwächung errahlen, ja daß in letzterer sogar eine bes Lichtes eintreten kann, weil die vorher dunkleren Stellen der Umg mehr von den helt beschienenen Stellen der Glaskugel mitbeleuchtet war, weingt demnach wieder zur Beautwortung der oft gestellten Frage, Procent eine Laterne von bestimmter Glassorte die Beleuchtung vermin aus nicht die Angabe eines Procentsates, welchen man nur einm Richtung oder mit gleichmäßigem Lichte gemessen hat.

Bezügliche Versuche wurden mit einem größeren Spiegelapparate welcher sich dadurch von dem S. 359 erwähnten unterscheidet, daß die durch die Mitte des Spiegels geht und in die Photometerachse get während die elektrische Lampe mit der Laterne sich so mit dem Spiläßt, als ob der Lichtbogen an einem mit einer Neigung von 45° aus

Piegelfläche und fentrecht gur Drehachse hervorstehenben Arme befestigt Durch biefe Aenberung ift erreicht, bag bas Spiegelbilb ber Laterne ftets



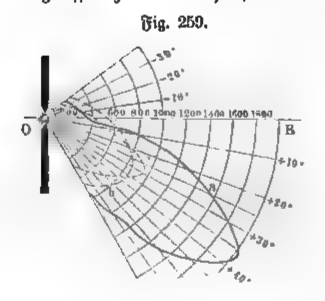
an ber gleichen Stelle bleibt. Die Laterne ift an einem brebbaren bolgernen Rahmen It aufgehängt, wels cher burch zwei Bugftangen Z berartig mit bem Spiegel & verbunben ift, bag er fich ftets gleichmäßig mit biefem breben umß. Die Lampe selbst beschreibt babei bie ermähnte ziemlich große Kreisbewegung um ben Spiegel, hängt babei aber immer, wie es fein muß, lothrecht. Ausstrahlungswinkel ber burch ben Spiegel jum Photometer gehenben Strahlen gegen die Horizontale wirb wieber au einem Grabbogen C mit Beiger abgelefen.

Die mit dieser Borrichtung festgestellte Eurve o (Fig. 259) entspricht einer Laterne aus matt geschliffenem Glase, die Eurve b einer Rugel aus einer neuen, in sich aber
nur sehr wenig trüben Glassorte.
Das elektrische Licht ist für alle Eurven das gleiche. Man erkennt sosort
bie große Berminderung des Maxis
nums, welche bei der Mattglass

one besten in dieser Hinsicht, über 50 Proc. beträgt. Man erkennt aus dem Berlause der Curven die bereits erwähnte Erscheinung, daß an tellen der schwächsten Beleuchtung durch die Globen die Lichtstärke etwas wird. Für Globen aus Alabaster und anderem Glase treten die chiede noch mehr hervor. Es betrug das Maximum: für das freie Licht e a), eintretend bei 35° Neigung, 1976 Normalkerzen; für die Mattglas. (Curve e) bei 30° Neigung 941 Normalkerzen; sür die Kugel (Curve b) Neigung 864 Normalkerzen und sür eine sogenannte Alabaster Glass wi 35° Neigung 652 Normalkerzen. Da somit nur ein sehr kleiner Theil htes nach oben fällt, so ist die Anbringung eines spiegelnden Schirmes über mpe nicht vortheilhaft.

Die Eurve der Wechselstromlichter mit und ohne tritbe Glode gemessen, igegen ungefähr concentrische Kreise, mit Ansnahme natürlich ihres obersten ntersten Berlaufes. Die Lichtstärle, nach allen Richtungen ausgestrahlt, bei ungefähr gleichem Kraftauswande in den Dasschinen, der wagerecht enen beim Gleichstromlichte nahekommen. In der vermehrten Ausstrahlung leichstromlichter nach unten, d. h. dahin, wo die Beleuchtung praktisch fast

find und zwar von einem Lichte mit 9,4 Ampère Stromstärke, 45 Bolt Sport nungsbiffereng an ben Rohlenstäben und bei 11 mm Dide der oberen und 9 na



der unteren Rohle. Die Linie OB is zeichnet die Horizontale, O die Licht quelle. Die Lichtstärken find von O auf auf Linien, welche mit OB die glicht Neigung haben, in welcher sie zur horizontalen gemessen sind, aufgetragen. Die eingetragenen Werthe sind Mittelweite aus vielfachen Wessungen, wie un überhaupt bei elektrischen Lichtmessungen sich nie mit einmaligen Beobachungen begungen darf, ja sogar eine reiche Ersahrung bestehen muß, um nicht mitmat recht groben Tänschungen ausgeseht P

fein. Die ftartfte Beleuchtung finbet bemnach unter einem Wintel von etwa 37

gegen bie Bagerechte ftatt.

Berwickelter wird diese Sache noch durch die Glasgloben, ohne weck alle unteren Theile der Lampe, ja sogar Ungleichmäßigkeiten im durchschichen Glase, von dessen Berwendung zum Schutz der Lichter man doch nicht abstehtliche, sehr häßliche, scharse Schlagschatten werfen. Bei Lichtern von glast mäßiger Ausstrahlung wird durch durchschienende Globen oder Laternen das Lichten gleichnichtig um gewisse Procentsätze geschwächt, je nach der verwendeten Glass siete. Diese betragen bei mattirtem und bei Alabasterglas etwa 15, bei Oppstas über 20 und bei Milchglas über 30 Proc., bei schlechten Sorten, welch man eben nicht verwenden darf, dis 60 Proc. und mehr.

bogen nach einem sernen Buntte sallende Strahl viel mehr geschwächt, als wie seiner thatsächlichen Belcuchtung entspricht, weil eben jeder Buntt der Umgebun auch von den übrigen Theilen der Glode erhellt wird, welche so zu sagen a ihrer ganzen Oberstäche selbstlenchtend wird. Daraus folgt aber unmittelbar, bei ungleicher Ausstrahlung in der Richtung der stärfsen Strahlen eine wird größere Schwächung der Beleuchtung durch trübe Globen bewirft wird, als is der Richtung der schwächung der strahlen, ja daß in letzterer sogar eine Berstäckel des Lichtes eintreten kann, weil die vorher dunkleren Stellen der Umgedung und mehr von den hell beschienenen Stellen der Glastugel mitbeleuchtet werden. Genligt demnach wieder zur Beantwortung der oft gestellten Frage, um wirde Procent eine Laterne von bestimmter Glassorte die Beleuchtung vermindert, durch ans nicht die Angabe eines Procentsases, welchen man nur einmal in einer Richtung oder mit gleichmäßigem Lichte gemessen hat.

Bezugliche Versuche wurden mit einem größeren Spiegelapparate ausgesicht, welcher sich badurch von dem S. 359 erwähnten unterscheidet, daß die Drehacks burch die Mitte des Spiegels geht und in die Photometerachse gebracht wird, während die elestrische Lampe mit der Laterne sich so mit dem Spiegel drehen läßt, als ob der Lichtbogen an einem mit einer Reigung von 45° aus der Nitte

et der Kohlen bedingt 1). Die positive — bei den gewöhnlichen Lampen meist : — Rohle sendet 85 Proc. des ganzen Lichtes, die negative nur 10 und der umendogen 5 Proc. aus. Man begeht daher durch die vorläufige Annahme, alles Licht von der positiven Kohle ausstrahle, keinen großen Fehler, und ist nach der Form der Kohle, wie sie aus Fig. 266 zu ersehen, die eben Bebene Lichtvertheilung eine einfache Folgerung. Bestärft wird dieser Schluß die Beobachtung der Lichtvertheilung bei einer von Wechselströmen bedienten pe, wobei rasch hinter einander die positive Kohle zur negativen wird und wkehrt. Beide Kohlen verzehren sich deshalb auch gleichmäßig, entsprechend

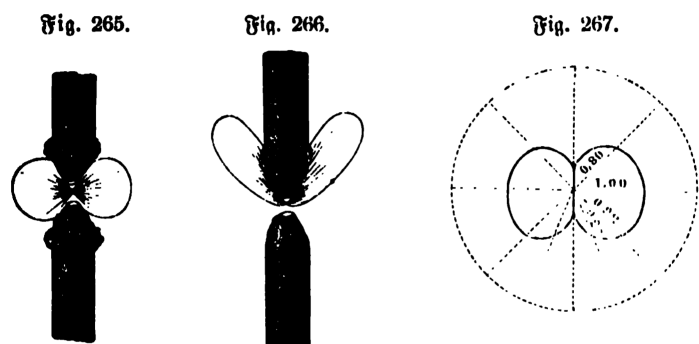


Fig. 265 und die Lichtvertheilung ist daher auch eine gleichmäßigere, wie in 267.

Es ist ferner durch eine einfache Verstellung der Rohlen einer von einer ichstrommaschine getriebenen Lampe die Lichtvertheilung vollkommen zu ändern. in traf z. B. bei Leuchtthürmen die Anordnung, daß man die Achse der unteren sie in eine Vertifale mit der vorderen Kante der oberen Kohle brachte, wodurch Lichtvertheilung folgende wurde:

nach	vorn.	•	•	•	•	287	nach hinten			•	•	•	38
71	rccis	•	•	•	•	116	" linfs	•	•				116

bei die horizontale Lichtstärke bei der gewöhnlichen Kohlenstellung == 100 gest ist. In Fig. 268 und 269 (a. f. S.) ist diese Lichtwirkung graphisch darstellt.

Bei der Herstellung von Glühlampen wird die Lichtmessung geradezn brikationszweig, da es bekanntlich erforderlich ist, die Lampen zu sondern nach Spannung, bei welcher sie die ihrer Oberstäche entsprechende Leuchtkraft besen, damit alle Lampen, welche in einer Anlage brennen, mit demselben Glanze, selben Farbe leuchten und damit sie gleiche Lebensdauer besitzen. Strecker!) bt hiersür entsprechende Anleitung. — C. Heim?) beschreibt ein Photosetriestativ für Glühlampen.

¹⁾ Bergl. auch Engineering 37, *361 u. 387. -- 2) Eleftrotechn. Zeitschr. 1886, 5; Fischer's Jahresber. 1886, 377. — 3) Eleftrotechn. Zeitschr. 1886, *384.

won gleicher Helligkeit erscheinen zu lassen. Trägt man die reciproken the dieser Coöfficienten als Ordinaten zu den als Abscissen genommenen zusigen Wellenlängen auf, so erhält man eine Helligkeitscurve sür das unterschen Wellenlängen auf, so erhält man eine Helligkeitscurve sür das unterscher sehertrum und gültig sür das Auge des betreffenden Beodachters. Um einer solchen einmal gewonnenen Eurve die Helligkeiten anders gefärbter spiellen zu bestimmen, ist es ersorderlich, durch spectrophotometrische Untersungen, etwa mittels des Glan-Bogel'schen Apparates!) die verhältnissigen Helligkeiten der einzelnen Farben eines Normallichtes und der durch wes auszumessenden Lichtquelle in Bezug auf jenes Sonnenspectrum zu tteln und sür irgend eine Farbe eine absolute Intensitätsvergleichung ausshren. Die Berhältnisse der von den so gewonnenen Eurven begrenzten henstücke ergeben alsdann ein Maaß sür die Helligkeit des untersuchten, vom mallichte in der Farbe abweichenden Lichtes. (Bergl. S. 354.)

Für praktische Messungen beschränkt Lépinan die Messung einer mit dem mallichte verschiedenfarbigen Lichtquelle auf die Vergleichung zweier Farben erledigt die physiologischen Coöfsicienten durch entsprechende Voruntersuchungen. der Formel J=kR bedeutet J die nach der Methode der Flächenhelligkeit erstehende Intensität einer Lichtquelle, R diesenige des rothen, durch Eisensid hindurchgegangenen Lichtes und k einen physiologisch beeinflußten Factor, zer $k=1:[1+0,208\,(1-V:R)]$ gesetzt werden kann, wenn V die Intensides grünen, durch Nickelchlorür gegangenen Lichtes bedeutet. Dies erstür:

$$V: R = 0.8$$
 $J: R = k = 0.96$ 1.00 1.00 1.04 1.09 u. f. f.

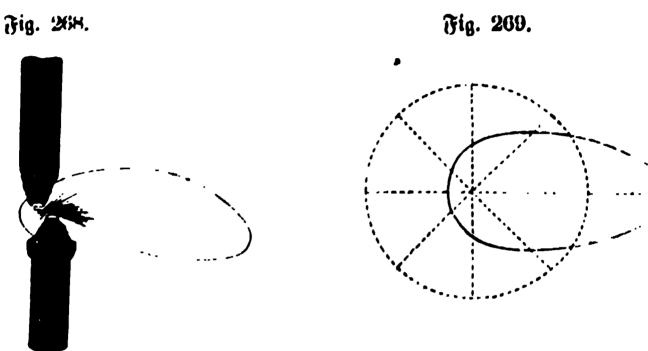
Schon Werner Siemens?) hat hervorgehoben, daß bei der Bergleichung tentlich verschiedenfardiger Lichtquellen darauf Rücksicht zu nehmen sei, inwiest dieselben geeignet seien, entfernte Gegenstände deutlich wahrnehmbar zu ten. Für künstliche Beleuchtung ist in der That diese Eigenschaft der Lichtslen von größerem Interesse als jene andere, beleuchtete Flächen in gewisser ligkeit erscheinen zu lassen. Seitdem ist von Erova und Lagarde3) eine ihe von Messungen so ausgesührt worden, daß in dem Spalte des Spectroses eine seine Schraffirung angedracht war, welche erst bei bestimmter Helligsentennbar wurde. Setzt man alsdann wieder die Intensität einer Farbe = 1, lassen sich ebenso wie dei den Macé de Lépinan'schen Untersuchungen issiscienten angeden, welche ausdrikken, um wieviel die Stärke des unzerlegten allenden Lichtes vergrößert oder verkleinert werden muß, um für andere Farben seine Siehter ebenso deutlich wahrnembar zu machen.

Wie bereits S. 347 erwähnt, stellt Weber durch Einschieben von mit em Kupferglas überfangenen Glastafeln eine gleichartige Beleuchtung des

¹⁾ Annal. d. Phys. (1877) 1, 351. — 2) Annal. d. Phys. (1877) 2, 547. — ompt. rend. 93, 512.

Bur Messung von farbigem Licht!) empfiehlt R. v. Die einen Spectralapparat, wobei er zur Helligkeitsbestimmung der einzeln des Spectrums die Beimischung von Weiß benutte, während Dietr Spectrum mit der Thermosäule prüst, so daß seine Messungen nicht sticht liche Lichtmessungen bezeichnet werden können (vergl. S. 842).

Die Beurtheilung des Helligkeitsgrades zweier verschieden gi Flächen durch das Auge ist am leichtesten bei Berwendung der Norm Gelb⁴), schwieriger für Roth und Grün, besonders schwer aber sür Biolett⁵). Diese Schwierigkeit wird wesentlich vermehrt durch das Purkinje'sche Phänomen⁶), wonach jene Beurtheilung als eine Fu Intensität selbst auftritt. Eine rothe Fläche, welche bei einer gewissen Beleuchtung gleich hell mit einer grünen erscheint, wird es nicht mehr,



beibe Plächen in bemselben Verhältnisse heller beleuchtet. Ferner hängt theilung der Helligkeiten von der Größe der beobachteten Flächen ab. geht schon unmittelbar hervor, daß alle Untersuchungen, bei dener Gesammthelligkeit und Pröße der beobachteten Photometerslächen auf unvollständig sind. Lépinan und Nication) haben bei ihrer Unters normalen Sonnenspectrums ein Schattenphotometer angewendet, welche von den verschiedenen Theilen des Spectrums, andererseits von dem d birende Flitssigkeiten erhaltenen grüngelben Licht einer Vergleichslampt wurde. Sest man die Helligkeit einer bestimmten Farbe — 1, so las die übrigen Farben Coöfficienten ermitteln, welche angeben, um wIntensität des ursprünglichen Sonnenlichtes vermehrt werden nunß, um

¹⁾ Bergl. Fraunhofer: Denkschriften d. bayerischen Akad. d. Wissensch. Gilbert's Annal. (1817) 56, 297. — 2) Bierordt: Die Anwendung de apparates zur Messung und Vergleichung des farbigen Lichtes (Tübingen, Kunnal. d. Phys. (1869) 137, 200; (1881) 13, 838. — 3) Dietrich: Die des Vierordt'schen Doppelschalters (Stuttgart 1881), S. 8. — 4) Ver Farbenlehre S. 767 u. 778. — 5) Vergl. Helmholy: Physiologische Optis (1881) Journ. do phys. (2) 1, 42 u. 86. — 7) Compt. rend. 91, 1078 (197, 1428: Annal. do chim. et de phys. (1881) 23, 289; (1883) 30, Gletter (1884, 225.

then von gleicher Helligkeit erscheinen zu tassen. Trägt man die reciproken rethe dieser Coöfficienten als Ordinaten zu den als Abscissen genommenen zustrigen Wellenlängen auf, so erhält man eine Pelligkeitsenrve sitte das unterste Spectrum und giltig sitr das Ange des betressenden Beobachters. Um einer solchen einmal gewonnenen Eurve die Pelligkeiten anders gesärbter Lauellen zu bestimmen, ist es ersorderlich, durch spectrophotometrische Untersungen, etwa mittels des Glan-Bogel'schen Apparates!) die verhältnissigen Pelligkeiten der einzelnen Farben eines Rormaltichtes und der durch eres auszumessenden Lichtquelle in Bezug auf jenes Sonnenspectrum zu kteln und sitr irgend eine Farbe eine absolnte Intensitätsvergleichung auskteln und sitr irgend eine Farbe eine absolnte Intensitätsvergleichung auskten. Die Berhältnisse der von den so gewonnenen Curven begrenzten thensitäte ergeben alsbann ein Maaß für die Helligkeit des untersuchten, vom emallichte in der Farbe abweichenden Lichtes. (Vergl. S. 364.)

Für praktische Messungen beschräuft l'spinan die Messung einer mit dem emallichte verschiedensarbigen lichtquelle auf die Vergleichung zweier Farben derledigt die physiologischen Coöfsicienten durch entsprechende Voruntersuchungen. der Formel J = kR bedeutet J die nach der Methode der Flächenhelligkeit verstehende Intensität einer Lichtquelle, R diesenige des rothen, durch Eisenstid hindurchgegangenen Lichtes und k einen physiologisch beeinslußten Factor, cher k = 1: [1 + 0.208(1 - V:R)] gesetzt werden kann, wenn l' die Intensität des grinen, durch Rickeldslorikr gegangenen Lichtes bedeutet. Dies erzit für:

$$V: R \longrightarrow 0.8$$
 $J: R := k \longrightarrow 0.96$ 1.00 1.00 1.04 1.09 u. f. f.

mentlich verschiedenfarbiger Lichtquellen barauf Ritchicht zu nehmen sei, inwiestieselben geeignet seien, entsernte Gegenstände dentlich wahrnehmbar zu den. Für kunstliche Belenchtung ist in der Ahat diese Eigenschaft der Lichtlen von größerem Interesse als jene andere, belenchtete Flächen in gewisser ligkeit erscheinen zu lassen. Seitdem ist von Erova und Lagarde deutsche werden in dewisser eine seine schrafstrung angebracht war, welche erst bei bestimmter Helligsetennbar wurde. Sett man alsdann wieder die Intensität einer Farbe — 1, lassen sich ebenso wie bei den Mach de Licht nan ischen Untersuchungen Micienten angeben, welche ausbrikken, um wieviel die Stärfe des unzerlegten Menden Lichtes vergrößert oder verkleinert werden nuß, um sit andere Farben seine Gitter ebenso dentlich wahrnembar zu machen.

Wie bereits S. 347 erwähnt, stellt Weber durch Einschieben von mit em Rupferglas überfangenen Glastafeln eine gleichartige Beleuchtung bes

In Munal. d. Phys. (1877) 1, 351. — 2) Annal. d. Phys. (1877) 2, 547. - Compt. rend. 93, 512.

(Mesichteseldes her, wenn er elektrisches Licht ober Connenlicht min Darnach wird bei Bergleichung zweier Lichtquellen verschiebene Farbe in der 3. 347 angegebenen Weise zunächft bas Berhältnig beijengt Intensitäten J;" und J;" der beiden Lichtquellen ermittelt, welche den burch bi rothe (Mlas hindurchgelaffenen Strahlen entsprechen. Alsbann find folgende pe Gine auf weißem Schirne angebrachte, etwa ben Am Bersuche zu machen. einiger Quabratcentimeter einnehmende Zeichnung, welche eine Reihe fin Schraffirungen verschiedener Stärke ober eine Stufenfolge verschieden großer verschieden leicht zu erkennender Schriftzeichen enthält, beleuchte man in sonft gebunkeltem Zimmer lediglich burch die Lichtquelle 1. Man beobachte Beichnung durch ein Fernrohr und andere bie Belligfeit ber Beleuchtung fo lang bis eine bestimmte Art ber genannten Schraffirungen ober Schriftzeichen gen noch erkennbar ift, die nächst feinere bagegen nicht mehr. Gleichzeitig richte m den Tubus B des Apparates auf den durch die Zeichnung nicht wesentlich mit ficirten Schirm und stelle die Platten b (Fig. 246, S. 348) ein. zwischen a und b sei ri, die Flammenhohe li. Bei einem nun folgenden gwin Bersuch beleuchte man die Zeichnung lediglich burch die Lichtquelle 2, ander Stärke der Belenchtung wieder fo weit, daß dieselbe Art ber Schraffirung vorher deutlich erkennbar ist, und stelle gleichzeitig ben Apparat ein. Sind bem 12 und r. die jest beobachteten Größen, so ift ber Quotient:

$$k = \frac{\beta_2^{(r)}}{\beta_1^{(r)}} = \frac{i_1^{(r)}}{i_2^{(r)}} = \frac{r_2^2}{r_1^1} \frac{(a+bl_1)}{(a+bl_2)}.$$

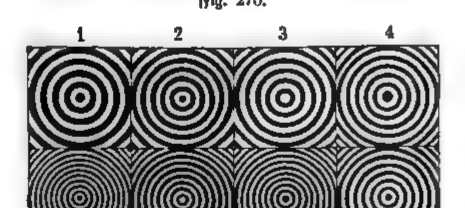
Ist ferner das aus den beiden erstgenannten nach dem Verfahren I gemodie Versuchen ermittelte Verhältniß der Intensitäten der beiden Lichtquellen $J_1^{(r)}/J_1^{(r)}$ so wird das Verhältniß der Beleuchtungskräfte:

$$\frac{B_2}{B_1} = \frac{J_2^{(r)}}{J_1^{(r)}} \cdot k$$

und ist also unabhängig von der Ratur des in dem Apparate bes findlichen rothen Glases.

Bur Bestimmung bes physiologisch beeinflußten Factors k können auch bei und p mit Zeichnungen versehene Milchglasplatten eingesetzt werden. Auf wordiginalzeichnung betrug z. B. die Breite der Kreise der Reihenfolge der Inach 55, 50, 45, 40, 35, 30, 25 und 20 mm, so daß in 20 facher Berkleinen auf Milchglas photographirt die kleinsten Kreise im achten Felde der Particular Wilchglas photographirt die kleinsten Kreise im achten Felde der Particular und 2 cm langen Photogramme etwa den den deiten Theil jeder Hille Gesichteseldes aus, so daß noch eine beträchtliche Fläche übrig blieb, welche Gesichtesseldes aus, so daß noch eine beträchtliche Fläche übrig blieb, welche Gesichtellung auf gleiche Flächenhelligkeit benutzt werden konnte. Es wurde die Platte b auf diesenige ein= für allemal ermittelte Stelle geschoben, in welche Beichnung auf derselben genau unter dem gleichen Gesichtswinkel erschie die Beichnung. Diese Stelle lag dei 24,5 cm der an der Asselbann beide Zeichnungen von gleicher Deutlichkeit sein, falls die Flächenhelligkeit

p und b die gleiche und von derselben Farbe ift. Wird dagegen das Rohr Beutst eine anders gefärdte Lichtquelle gerichtet, also auch die Zeichung bei p von diesem Lichte beschienen, so entspricht im Allgemeinen einer nach der Methode der Tachenhelligkeit etwa abgeschätzten, gleich hellen und nun ungleichsarbigen Beschung nicht mehr gleiche Deutlichkeit der Zeichnungen. Es rührt dies davon Der, daß, wie Lopin au nachgewiesen, die brechbareren Strahlen vom Grün an wert geringen Beitrag zur Beleucht ung straft, wohl aber einen noch mertsichen zur Flächen helligfeit liesern.



Bei einer Untersuchung von Glublampen murbe bei Stellung ber Platte $b = 24,5 \, \mathrm{cm} \, \, p \,$ von ber zu untersuchenden Lichtquelle beleuchtet. Entfernung der letteren wurde durch Abrilden bes Photometers fo lange geandert, bis die beiben in gleicher Größe neben einander liegenden Reichnungen von gleis der Deutlichkeit erschienen. Betrachtet man wieberholt abwechselnb beibe Beichnungen und lagt babei bas Muge von ben gröbsten Rreisen nach ben feineren wandern, fo trifft man auf ein Quabrat, in welchem die einzelnen Rreife nicht mehr bon einander zu trennen find. Dies liefert bei einer ber Beit nach moglichft gleich vertheilten Betrachtung beiber Reichnungen ein recht brauchbarcs Rennzeichen ber gleichen Deutlichkeit, welches namentlich unabhängig vom Ange ift. Rach Berftellung gleicher Deutlichfeit murbe fobann, ohne in ber Stellung ber Lichtquellen etwas ju anbern, diefelbe rothe Glasplatte, welche gur Beftimmung bon J. verwendet mar, vor das Auge gebracht und nun ohne weitere Beachtung ber Zeichnungen eine Ginstellung auf gleiche Belligkeit gemacht. Lichtquellen, welche verhaltnigmagig weniger rothes und mehr gelbes Licht enthielten ale bie Benginterze a, war zu bem Bwede ein größerer Abstand ber Platte b von der Rerze a erforberlich. Beträgt derfelbe r Centimeter, fo ift k = (r: 21.5)2. Bei 2 cm Flammenhöhe ber Benginterze entspricht bie Belligfeit bes burchscheinenden Lichtes berjenigen, in welcher eine mit Barntweiß geftrichene Flache ericheint, wenn biefelbe von 1,26 Balrathtergen in 1 m Entfernung, ober von 1 Balrathterze in 89 cm Entfernung beleuchtet wirb. Dierbei tonnten bie Rreife ber erften 4 Felber noch gang beutlich, Diejenigen im 5. Felbe giemlich gut und bicjenigen im 6. Felbe nicht mehr mit bem Ange auflosen. Die Werthe von &

(Sefichtefeldes ber, wenn er elettrifches " Darnach wirb bei Bergleichung : Farbe in der E. 347 angegebenen & Intensitäten J'' und J'' ber beiben Min rothe (Blas hindurchgelaffenen Strahlen Berfuche zu machen. Gine auf weiße einiger Quabratcentimeter einnehmer Schraffirungen verschiebener Stärfe verschieben leicht zu erkennenber C. gebunteltem Zimmer lebiglich b Beichnung burch ein Fernrohr un bis eine bestimmte Art ber gen noch ertennbar ift, bie nächft feden Inbus B bes Apparates ficirten Schirm und ftelle bi zwischen a und b fei r1, bi-Bersuch beleuchte man bie Stärfe ber Beleuchtung n vorher beutlich erfennbar

.ur jeweiligen Glühgraf
ahenhelligkeit mit vorgeh
arte a in den Abstand d
at des grünen Lichtes zu j
:: d2.

mingen $\lambda = 687$ und 630

runhofer'schen Linie C, λ jwischen $\lambda = 577$ und 516,

schumann mittels des Gl

estniß Grün: Roth bestimmt, für i=557,4. Anch hier waren beilem Farben der Benzinkerze bezoge: Mittelwerthe:

Ist ferner das auf Bersuchen ermittelt so wird das Berh

le und re die jest beoba

und ist also u findlichen r

Bur Beind p mit & Originalzeich nach 55, 50 auf Milcha O,1 mm bribreiten und Gesichtsfelle Ginstellundie Platte die Zeichn die Beichn die in pseite von alsbann

į.	<u>Grün</u> Roth	k	<u>Grün</u> Roth		
0,87	1,3	1,22	1,8		
0,94	1,4	1,2 8	1,9		
1,00	1,5	1,34	2,0		
1,08	1,6	1,40	2,1		
1,15	1,7	1,46	2,2		

ist die Beleuchtungskraft einer Glühlar inchnen, wobei J. unter Einschaltung eine eiger Tabelle entnommen wird, nachdem die grunem Glase das Verhältniß Grün:

it einer Swan 2 ampe ergaben z. B.:

	Mar. "		,		- Harris		
0 8 0 3			obachtet	k berechnet	J. beobachtet	$B = kJ_s$	J nach Lépinap
	-		0,59	0,74	0,006	0,004	_
4	100	100	0,68	0,69	0,170	0,117	_
-	100	01	1,09	0,88	1,14	1,10	1,09
	No.	1,05	1,16	0,93	2,72	2,53	3,01
		1,09	1,10	1,00	4,86	4,86	6,03
		1,13	1,10	1,08	8,24	8,90	9,25
		1,18	1,20	1,09	8,49	9,75	9,63
7	,	1,25	1,14	1,13	10,6	11,98	12,77
-111 -	В	1,83	1,10	1,06	15,3	16,22	17,10

. dumann 2) fant für eine Swan'fche Blublampe:

		i		Beob.		Relative Intensitäten. Grun = 1.						
1	Ampère Bolt Ohm	Intenfität d == 656	Roth 676	Øe15 615	®lau 487	Indigo 464	Biolett 429					
T	_	_	65,4	_	_		<u> </u>	_	_			
1	0,627	23,79	37,9	0,17	1,55	1,81	_	- 1				
	0,850	30,48	35,9	1,14	1,10	1,06	0,89	<u> </u>				
	1,028	34,87	33,9	2,72	0,95	1,03	1,06	_	_			
	1,146	39,13	34,1	4,86	0,92	1,02	1,08	_	-			
	1,251	42,30	88,8	8,24	0,87	0,97	1,14	_	_			
-1	1,188	40,43	34,0	_	0,90	1,02	1,12	_	_			
	1,244	41,81	33,6	8,49	0,85	0,97	1,14	1,22	_			
	1,386	43,88	32,8	10,6	0,80	0,94	1,14	1,22	1,30			
	1,598	45,23	32,3	15,3	0,75	0,90	1,15	1,24	1,34			

Die Zahlen unter "Relative Intensitäten" bedeuten, wie viel mal mehr ver betreffenden Farbe im elektrischen Lichte enthalten ist als in dem von enzinkerze ausgestrahlten Lichte, wenn jedesmal Grün ($\lambda=557$) gleich macht wird, so daß die Zahlen unter Roth Ausbrücke für die Farben-

Ober die Stärte der Lampe müßte auf den Bruchtheil 1: B reducirt werden, warze, auf einer weißen Flache befindliche Zeichnungen aus einer Entfernung vom ebenso deutlich wahrnehmbar zu machen, wie dies durch eine Walrathlerze elben Entfernung geschieht. — 2) Elektrotechn. Zeitschr. 1884, *220.

det, Brennftoffe.

zusammensetzung der betreffenden Lichtquelle barstellen. Je kleiner diese Zu werden, um so bläulicher wird die Farbe des elektrischen Glühlichtes im Berglimit der des Benzinlichtes. Für Sonnenlicht würde dieses Berhältnis werden. Es erreicht also das elektrische Glühlicht niemals die Farbe des Som lichtes. Dieselben erscheinen vielmehr sämmtlich roth gegen dasselbe.

Filr eine hellbrennende Erdöllam pe (Doppelflachbrenner) wird Roth: gleich (),76. Es würde also die Farbe des Glühlichtes, sobald es sich in e solchen Zustande des Glühens befindet, daß die Lampen voll ausgenutt und nicht überanstrengt werden, gleich der einer gut brennenden Erdöllampe zu sein. Dasselbe Ergebniß findet man bei Betrachtung der Zahlen Indigo: Für die Sonne ist dieses Verhältniß 4,35 und für Erdöl 1,24. Gaslich gewöhnlichen Vrenner erscheint erheblich röther.

In nachfolgender Zusammenstellung von W. H. Pickering 1) enth die vier ersten Reihen die Helligkeit der einzelnen Stellen des Spectrums, di Gelb (D) gleich 100 gesetzt, serner die Gesammthelligkeit T in Einheiten Normalkerze und endlich die Helligkeit des hellsten Theiles J in Einheiten hellsten Theiles des Argandbrenners, bezogen auf gleiche Flächen. Das D ne sin mlicht wurde erzeugt durch gleichzeitiges Verbrennen zweier Spiralen Wagnesiumdraht, das elektrische Licht mit 40 Grove'schen Elementen. relativen Helligkeitsbestimmungen am Mond wurden, als er 10 Tage alt angestellt, die gesammte Helligkeit wurde dagegen beim Vollmond bestimmt, zwar mit dem Bunsen'schen Photometer, ebenso wie die an der Sonne:

	C	D	b'	$F^{1}/_{2}G$	T	
Normalferze	73	100	104	134	1	
Gaslampe	74	100	103	125	16	
Ralflicht	59	100	113	285	90	
Eleftrisches Licht	61	100	121	735	362	
Magnesiumlicht	50	100	223	1129	215	
Mondlicht	87	100	155	363	204	
Sonnenlicht	45	100	250	2971	70 000	36

Pickering sucht aus obigen Zahlen nachzuweisen, daß die Sonner ratur etwa 22 000° beträgt (vergl. S. 326).

D. E. Mener 3) giebt folgende Berhältnißzahlen über die Farb elektrischen und Sonnenlichtes (vergl. S. 104):

¹⁾ Proc. of Ac. of Arts and Sc. 1880, 236; Beibl. 3. d. Annal. d 1881, 729. — 3) Centralbl. f. Eleftrotechn. 1883, 458; Zeitschr. f. angew. Eleft lehre 1, 320.

•	Glühlampe Sonne	Bogenlicht Sonne
Roth	1,48	2,09
Gelb	1,00	1,00
Grün	0,62	0,99
Blaugrün	0,29	
Blau	0,21	0,87
Biolett	0,17	1,03
Aeußerstes Biolett		1,21

In nachfolgender Zusammenstellung zeigt die erste Reihe das Ergebniß der igen durch G. Müller!) vom Sonnenlicht (bei einer Zenithentsernung io) gegen Erdölslammen. Die zweite Reihe ist von Schumann?) Vergleichung einer Benzinkerze mit einem Erdöls Doppelflachbrenner ges worden. Die dritte Reihe ist das Product der bezw. Zahlen der beiden die letzte H giebt die Helligkeiten der verschiedenen Lichtarten in einer kerze, bezogen auf $\lambda = 656$, als Einheit.

λ =	676	656	615	5 57	487	464	429
: Erdöl	0,75	1,00	1,44	2,53	6,03	8,89	15,83
	0,95	1,00	1,10	1,27	1,49	1,57	1,58
	0,71	1,00	1,58	3,21	8,98	13,96	25,01
	0,260	1,00	5,26	4,78	0,154	0,033	0,0037

1. Crova 3) giebt folgende Berhältnißzahlen:

Wellenlänge	676	605	560	523	486	459
icht	1000	707	597	506	309	228
	1000	442	296	100	80	27

Trova und Lagarde4) stellten für die verschiedenen Wellenlängen folgende : auf:

Astronom. Nachrichten 103, 241; derselbe beschreibt die photometrische Unters des Lichtes der Planeten und dergleichen in G. Müller's Photometrische ichungen (Potsdam 1883). — 2) Elektrotechn. Zeitschr. 1884, 226. — 3) Compt. 87, 322; 90, 322; Ann. chim. phys. (1885) 6, 528. — 4) Annal. de chim. phys. 1881; Compt. rend. 93, 512 et 959.

Wellenlänge		680	660	640	62 0	600	580	560	540	520	500
D 448ta	Carcellampe .	5,7	14,0	28,0	52,5	94,0	72,5	37,5	23,5	13,0	6,0
e eugitraft	Sonne	0,5	1,5	4,0	10,2	23,0	62,5	98,5	30,5	17,2	9,2

Homme: Bogel 1) fand für das elektrische Licht im Bergleich mit einer l

Wellenlänge	633	600	555	517	486	464	444
Eleftrifches Licht	0,53	0,67	1,00	1,57	2,33	3,12	4,00

D. N. Rood?) stedte zur Bergleichung verschieden farbenen Li auf eine Achse eine rothe und eine aus schwarzen und weißen Sectoren best Scheibe, welche rasch gedreht wurde. Er fand ferner mit dem Bierord Apparat in 1000 Thln. weißen Lichtes: 54 Thle. roth, 140 orange 80 orange, 140 orange=gelb, 54 gelb, 206 gelb-grün, 121 grün=gelb, 134 und blau=grün, 32 chanblau, 40 blau, 20 ultramarin und blau=violett, 5

Glanz des Lichtes. Nach Boit (vergl. Jahresber. 1883, 1643) die Lichtstärke für 1 Quadratcentimeter Oberfläche:

Einlochbrenne	r .		•							•	eit	va	0,06 Rergen
Argandbrenne	r.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,30 "
fleinen Sieme	nsb	re	nn	er	•	•	•	•	•	•	•	•	0,38 "
großen	27				•	•	•		•	:		•	0,60 ,
Glühlampen .													
Bogenlampen	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•		484,00 ,

Die von der Flächeneinheit der verschiedenen Lichtquellen ausgesandte Licht b. h. ihr Glanz ist somit sehr verschieden.

Renk3) macht für Glühlicht auf das Reflexbild des Kohlenfader merksam, so daß auf 1 Quadratcentimeter leuchtende Fläche nur 24 kommen.

Die Sonnenstrahlen, welche durch eine Deffnung von 0,9 Mil Durchmesser gingen, entsprachen nach W. Thomson4) 126 Kerzen, entspfast 20000 auf 1 Quadratcentimeter 5). Mondlicht gleicht der Belev von einer Normalkerze in 2,3 Meter Entfernung.

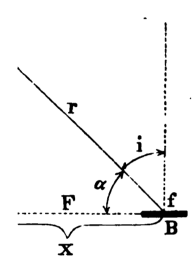
Beurtheilung von Belenchtungsanlagen. Für die Beurtheilur Beleuchtungsanlagen kommt es weniger darauf an, wieviel Normalkerz Flammen haben, als auf die Lichtmenge, welche auf den Arbeitsplat

isch und dergleichen fällt. Nach Versuchen von H. E. Cohn 1) ist z. B. n zum Lesen oder Schreiben benutzten Arbeitsplatz eine Helligkeit von ns 10 Meterkerzen 2) erforderlich, d. h. die von den Lichtquellen auf jenen z geworfene Lichtmenge (sogenannte indicirte Helligkeit) soll soviel bewie 10 Normalkerzen bei senkrechter Gegenüberstellung aus 1 Meter ing hergeben würden.

e Berechnung, wie groß die Helligkeit ist, welche von Lampen bekannter ift und Lichtvertheilung für Plätze in gegebener Lage geliefert werden, nun nach Weber³) in folgender Weise:

der Stelle L (Fig. 271) sei eine Lampe befindlich, von welcher das ächenstück F beleuchtet ist. Im Allgemeinen und streng genommen wird

Fig. 271.



alsdann die für F indicirte Helligkeit oder die auf jedes kleinste Flächenclement fallende Lichtmenge von Punkt zu Punkt verschieden sein. Nimmt man jedoch die Ausdehnungen des Flächenstückes so klein gegen die Entfernung r von der Lampe, daß kein merklicher Unterschied der Helligkeit auf den einzelnen Stellen von F entsteht, so kann man von einer mittleren Helligkeit der Fläche und in aller Strenge auch bei beliedig kleinem r von der für den etwa in der Mitte der beleuchteten Fläche gelegenen Punkt B indicirten Helligkeit oder von der auf ein unendlich kleines, bei B

Flächenelement f fallenden Lichtmenge sprechen. Bezeichnet man diese ze mit Q, so ist:

$$Q = (Jf \sin \alpha) : r^2.$$

ezeichnet J die für die Richtung LB gültige Intensität der Lampe, d. h. Anzahl von Normalkerzen (Lichteinheiten), welche an Stelle der Lampe rden müßten, um nach der Richtung LB dieselbe Lichtmenge auszusenden; α der Höhenwinkel der Lampe über der Fläche f, so daß $sin \alpha = cos i$, ven Incidenzwinkel des einfallenden Lichtes bezeichnet. f ist der Flächens f Klächenelementes f. Um sich von der letzteren, für die Helligkeit in f lichen Größe freizumachen, kann man statt der obigen Formel auch die setzten:

$$H = (J \sin \alpha) : r^2$$
,

die (indicirte) Helligkeit für ein beim Punkte B und in der Ebene F unendlich kleines Flächenelement f bedeutet. Der für H gefundenen $\mathfrak k$ t als Einheit die Meternormalkerze zu Grunde, falls man r nach Meter ch Normalkerzen ausmißt. Es würde z. B. für den Fall, daß 1 Normalk 1 m Entfernung senkrecht die Fläche f beleuchtete, $sin \alpha = 1$, J = 1, also H = 1 werden. Diese Helligkeit, welche als die von der Lampe L

ohn: Ueber den Beleuchtungswerth der Lampenglocken (Wiesbaden 1885). — er gut ist der Borschlag von Wybauw (vergl. S. 379) als Einheit der ung $\frac{1}{10}$ der Helligkeit eines Carcelbkenners in 1 Meter Entfernung unter hnung "lux" einzusühren. — 3) Elektrotechn. Zeitschr. 1885, 24 u. *56.

1

für den Punkt B und die Ebene F indicirte bezeichnet werden möge (w Lambert ailluminatio"), ist nicht zu verwechseln mit derjenigen Helligkeit (haritas visa" Lambert's), welche einem an der Stelle von B besindig Gegenstande, 3. B. einer Papierstäche, insofern ertheilt wird, als man deske wiederum als selbstleuchtendes oder beleuchtendes betrachten kann. Diese Helligie der früheren proportional, aber in ihrem Formelausdruckt wesentlich abhängig von der physikalischen Beschaffenheit des Objectes, von selbsesseichnes der Kestellerionssähigkeit.

Die zweite Formel sett die Ausmessung des Winkels α und der sperung r voraus; in der Praxis wird es jedoch meist bequemer sein, dassit sothrechten und wagerechten Abstände y und x des Punktes B von L an messen. Es wird dann $\sin \alpha = y : r$ und $r^2 = (x^2 + y^2)$; mithin erhält zur Ausrechnung:

 $H = (Jy): [(x^2 + y^2)\sqrt{x^2 + y^2}].$

Bur weiteren Erklärung biefer Formeln bienen folgende Beispiele.

Beispiel 1: Bon einer Glühlampe sei ermittelt, daß dieselbe nach wagen Richtung bei gewisser Stromstärke eine Intensität von 32 Rormalkerzen besitze. habe ferner gefunden, daß ihre Emission unter den von der Horizontalebene a rechneten Winkeln:

22,5° 45° 67,5° 90° bezw.
0,951, 0,850, 0,707, 0,810

des für die magerechte Richtung geltenden Werthes betrage, also:

ober 0.951×32 0.850×32 0.707×32 0.810×32 30.43 27.20 22.62 25.92.

Diese Lampe sei über einer Tischstäche bei L angebracht; man wünscht di den Punkt B und ein in die Ebene der Tischstäche fallendes, daselbst befindliches Flelement indicirte Helligkeit H, nach Meterkerzen ausgedrückt, zu kennen.

Nehmen wir an, daß kein passendes Instrument zur Stelle sei, um sosor Winkel a der Linie LB gegen die Tischstäche in Graden zu messen. Alsdann man den lothrechten Abstand y etwa = 0,80 m, den wagerechten Abstand x = 0,67. Hieraus berechnet sich:

ober $r^2 = 0.67^2 + 0.80^2 = 0.4489 + 0.6400 = 1.0889,$ $r = 1.044 \text{ unb } \sin \alpha = 0.80: 1.044 = 0.7667,$

woraus α ziemlich nahe $=50^{\circ}$ folgt. Dieser Winkel liegt zwischen den Winkel und $67,5^{\circ}$, für welche die Emission untersucht ist und 27,20 bezw. 22,62 beträgt. gnügt man sich mit jenen vier die Emissionsverhältnisse darstellenden Zahlen, so man daraus durch Interpolation sür 50° die Zahl 26,2 gewinnen. Die für die kteit des Plazes B in Betracht kommende Intensität J der Lampe ist also 26,2 Rekerzen, demnach zu Folge der zweiten Formel:

$$H = (26,2 \times 0.7667):1.0889 = 18.45$$
 Meterterzen.

Beispiel 2: Es sei eine Lampe gegeben, deren Emission nach allen Richt als gleich groß und zwar von der Intensität 10 Normalkerzen angenommen Die Lampe befindet sich 0,4 m oberhalb einer Tischstäche. Wie groß ist H si 0,3 m seitlich gelegenes Flächenelement? Die Zahlen sind in diesem Beispiele mö bequem zur Rechnung gewählt. Nach der dritten Formel wird:

 $H = (10 \times 0.4) : (0.4^2 + 0.3^2) \sqrt{0.4^2 + 0.3^2} = 4 : 0.25 \sqrt{0.25} = 32$ Meterler,

Statt H zu berechnen, sind fitr praktische Zwecke hinreichend genau berartige Derselben liegt bie Echme zu Grunde, daß sich im Punkt L eine Lichtquelle befinde, deren Emission **dl**en Richtungen dieselbe sei und welche die Jutensität J=100 Normal-Durch L-X sei die Horizontalebene, durch L-Y die darauf sen \mathfrak{k} = en habe. Le vertikale Linie bezeichnet. Deukt man sich alsbann ein in seiner Lage wies, immer parallel mit sich verschobenes horizontales Flächenelement in alle wigen Lagen gebracht, in benen es die gleichen Lichtmengen von L erhält, in also, anders ausgedrückt, die für dasselbe von L indicirten Helligkeiten die= en find, so erkennt man leicht, daß alle diese Stellen auf einer Rotationefläche en muffen, beren Rotationsachse die L-Y-Linie ist. Bur Darstellung einer Den Fläche genügt demnach ihre Durchschnittscurve mit einer durch L-Y be= Die so entstandene Curve würde also vervollständigt Eaten Berticalebene. ben, indem man auch auf der anderen Seite von L-Y einen synimetrischen wenast zeichnet, der sich mit dem auf der Tafel vorhandenen zu einem Oval zinigen und durch eine auch oberhalb ber L-X-Ebene ausgeführte entsprechende reftruction zu einer lemniskatenahnlichen ober 8-förmigen Curve zusammensetzen rbe. Jebe ber auf ber Tafel gezeichneten Curven ist der vierte Theil einer ben vollständigen Curve und durch die Gleichung gewonnen:

$$H == (J \cdot \sin \alpha) : r^2.$$

In man hierin nämlich J=100 und giebt H einen willfürlichen Werth, S. 20, und denkt man sich von L einen Leitstrahl nach den verschiedensten Stungen unter den Winkeln α mit der Horizontalebene gezogen, und macht **vie** Länge r dieses Strahles der vorstehenden Gleichung entsprechend, so Sten die Endpunkte dieser Leitstrahlen die mit 20 bezeichnete Eurve, S. S. S. alle S Lenigen Stellen, in welchen ein horizontales Flächenelement durch die in S Deserteigen Coordinaten ausgedrückt, ist die Gleichung derselben Eurve:

$$20 = (100 \cdot y) : (x^2 + y^2) \sqrt{x^2 + y^2}$$

:T:

$$(20:100)^2$$
. $(x^2+y^2)^3=y^2$

er allgemein:

$$C(x^2+y^2)^3-y^2=0,$$

wan C die für jede Curve constante Zahl $(H:J)^2$ ist. Die Auslösung nach x wiedt:

$$x^2 = K y^{2/3} - y^2,$$

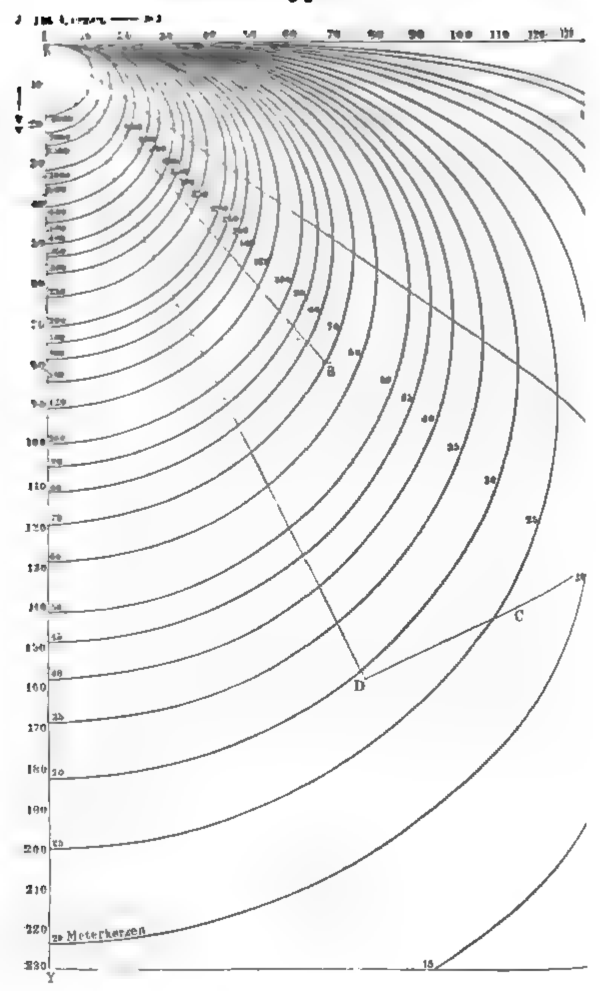
Drin K eine andere Constante, nämlich $= (J:H)^{2/3}$ ist. Nach dieser letzteren **Leichung sind in der** That die einzelnen mit 20, 25, 30... bezeichneten Curven **Miruirt, indem darin der** Reihe nach

$$K = (100:20)^{\frac{9}{3}}, (100:25)^{\frac{1}{3}}, (100:30)^{\frac{1}{3}}, \dots$$

Icht wurde und fitr verschiedene in metrischem Maaße gemessene verticale Ab-

Borrichtungen für Lichtmeffungen.

Fig. 272



dem tiefsten Punkte rechtwinkelig. Ihre größte Weite in horizontaler ig erreichen sie auf einer von L ausgehenden Linie L-T, welche mit der italen einen Winkel von 35° 15' 52'' bildet, oder für welche $tg \alpha = \sqrt{1/2}$, Punkten, sitr welche sich der verticale Abstand zum horizontalen verhält 07.11:1.

iese letztere Beziehung ist technisch insofern von Wichtigkeit, als man daraus lbar erfährt, welche senkrechte Erhebung man am vortheilhaftesten einer über einer zu beleuchtenden horizontalen Fläche geben muß, wenn der seitsbstand vorgeschrieben ist. Verfolgt man z. B. die Verticale $0.8\,\mathrm{m}$, so man zu dem bei y=5.6 gelegenen Schnittpunkte mit L-T, in welchem olgte Verticale die Curve 60 trifft. Für diese Stelle ist also die Hellig, und man sieht, daß man bei unverändertem seitlichen Abstande sowohl kleineres als sür ein größeres y zu Curven kleinerer Helligkeit gelangen

fgabe 1. In L ist eine Lichtquelle gegeben, welche nach allen Seiten gleicht aussendet und deren Intensität =100 Kormalkerzen ist. Wie groß ist igkeit für ein in B gelegenes horizontales Flächenelement, welches 0,80 m b und 0,67 m seitlich von L liegt (y=0.80; x=0.67)? Man sucht den enden Punkt mit Hülse des Millimeternezes auf und sindet unmittelbar, daß B auf der Eurve 70 liegt, d. h. die Helligkeit in B beträgt 70 Weterkerzen. — Lichtquelle in L nur 25 Kerzen, so erhält man für B natürlich

70 × 25:100 = 17,5 Meterfergen.

fgabe 2. In L ift eine nach verschiedenen Richtungen verschieden stark Licht inde Lampe, z. B. eine Glühlampe, gegeben. Die Intensität derselben in

Fig. 273.

horizontaler Richtung betrage 32 Normal= Man wisse ferner, daß die Licht= vertheilung nach verschiedenen Richtungen eines Verticalschnittes durch eine in belie= bigem Maafstabe gezeichnete Curve etwa wie in Fig. 273 bargeftellt werbe. Wie groß ift die Helligkeit für ein horizontales Flächen= element in B? Man zeichnet die Lichtvertheilungscurve auf durchscheinendes Papier, markirt darauf die Vertical= und Horizontal= linie und legt diese Zeichnung auf die Cur= ventafel. Alsbann sucht man auf Fig. 272 den Punkt B, markirt die Linie L-B auf Fig. 273 und ermittelt entweder mit Bulfe eines besonderen kleinen Maakstabes wie in Fig. 273 ober durch directe Ausmessung mit dem Birtel das Berhältniß des in der Rich=

-B in Fig. 273 gezogenen Radius zu dem horizontalen Radius in Fig. 273. Falle der letzteren Figur ist dies Berhältniß 0,86, d. h. die für die Rich=
-B gültige Intensität der Lampe ist $32 \times 0,86$ Normalkerzen. Mit dieser iltiplicirt man die bei B gefundene Curvenzahl 70 und erhält

$$H = (32 \times 0.86 \times 70) : 100 = 19.40$$
 Meterfergen.

r gewonnene Resultat deckt sich mit dem aus im Wesentlichen gleichen Boraus1 berechneten 18,45 im Beispiel 1 nicht vollständig. Es liegt das nicht etwa

100

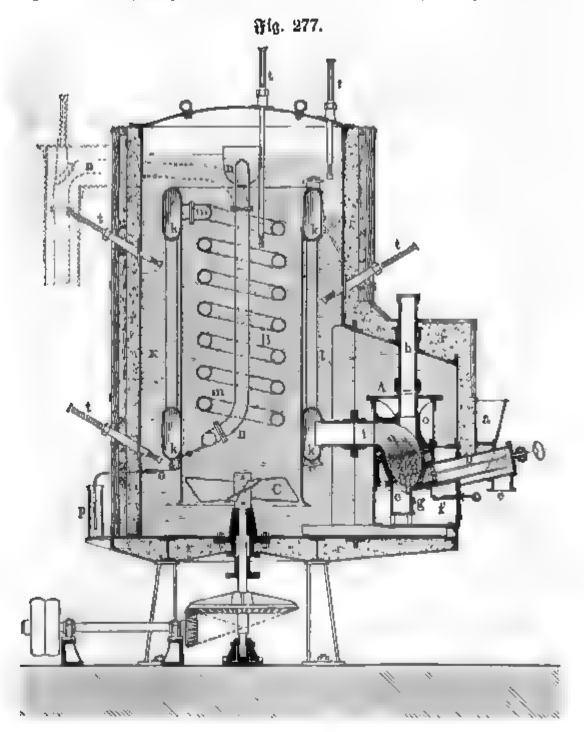
200

210

230℃ Y

220 Meterkersen

arter Flanschen ist der Ofen an die Stirnplatte des tastenförmigen Aus-A angeschraubt. Die obere schräge Dede des tastenförmigen Ausbancs ist nem Stopsbichsenaufsate verschen, durch welchen das von oben eingeführte dagedichtet wird. Dieses mit einer Glimmerplatte verschlossene Beobachsohr wird mit dem Rohrstutzen auf dem Ofendedel durch einen eingeschliffestegel und Stopsbilchsenmutter verbunden. Der Ofen ruht außerdem auf

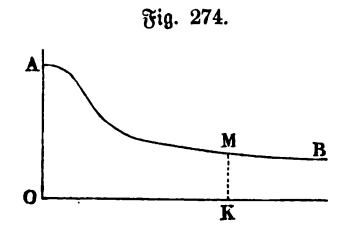


inf der Bobenplatte des Calorimeters aufgenieteten I-Eisen lose auf. Wenn fen abgenommen werden soll, so wird zuerst die Stirnplatte des Ausbancs at, sodann die innere Stopfblichsenmutter der Rohres & gelöst und dasselbe geschoben, danach die Flansche gelöst, welche den kastensörmigen Ansban mit Imhulungschlinder verbindet, der Ausban abgenommen und steht nun der selbst frei auf den I-Eisen. Nach Lösung der Flansche am Dalse i kann der abgenommen werden. Die Montirung erfolgt in der gleichen Weise umgekehrt.

stellt folgendes Volumen bar: Macht man

$$OK = x$$
, $KM \perp OK$ und $KM = J: (h^2 + x^2)$,

so bilden die Punkte M für alle Werthe von x eine Curve von der Form AMB. Befindet sich in dem Punkte K der Horizontalebene das zwischen den Knis



umfängen von den Radien x und x+dx gelegene Element dxds, so ist das Bolumen des Prisma, dessen Basis dxds und dessen Höhe KM ist, $=J:(h^2+x^2)\ dxds$ und das Bolumen des Cylinders, welcher den ganzen Ring zur Basis hat, $=2\pi J(xdx):(h^2+x^2)$; endlich ist das Integral

$$2 \pi J \int_0^x \frac{x d\alpha}{h^2 + x^2}$$

das Volumen des Revolutionskörpers (um die Ordinatenachse OJ), welcher eingeschlossen wird von der Oberfläche AMKO.

Die Größe des in Betracht kommenden Unterschiedes in der Stärke ber Beleuchtung hängt von der Höhe h der Lichtquelle über der zu beleuchtenden Diese Höhe ist besonders von Wichtigkeit für die starken elektrischen Bogenlichter, bei welchen die Helligkeit am Fuße ber Stangen ober Masten, welche sie tragen, stets bei weitem die zu machenden Ansprüche übertrifft, so daß men sein Augenmerk nur auf die Stärke der Beleuchtung in einiger Entfernung pu Ein Bogenlicht von 1000 Kerzen Helligkeit liefert bei einer Hit von 8 m an seinem Fuße eine Stärke ber Beleuchtung von 15,6 Meterkerzen, in 30 m Entfernung von diesem Fußpunkte eine folche von 1,04 Meterkerzen. 16 m Höhe ist die Beleuchtung an diesen beiben Punkten 3,6 und 0,9 Meter kerzen stark. Während also in 30 m Entfernung die Stärke ber Beleuchtung sich in kaum wahrnehmbarer Weise andert, ist sie auf der ganzen beleuchteten Flache bedeutend gleichmäßiger geworden bei Erhöhung der Lampe von 8 auf 16 m. Außerdem ist die Möglichkeit des Blendens dadurch bedeutend verringert. also bei 8 m Höhe der Lampe in der Nähe der Lampe ein unnützer Ueberfluß an Helligkeit vorhanden, welcher ber Gleichmäßigkeit der Beleuchtung schadet.

Dieser Ueberfluß der Beleuchtung in der Nähe der Lichtquellen ist ein Umstand, welchen man beim Vergleiche zweier Beleuchtungsanlagen nicht aus dem Auge lassen sollte. Die Gleichung für B' giebt die ganze Nutwirkung einschließ lich obigen Ueberslusses und es fragt sich, ob es nicht besser sein dürfte, in die Rechnung aus obigem Grunde eine Berichtigung einzusühren. Zu diesem Zweck müßte man zuerst festsetzen, über welche Beleuchtungsstärke hinaus eine Beleuchtung als überslüssig zu bezeichnen ist.

Setzt man diese Grenze = n Meterkerzen, so erhält nian den Radius x bes Kreises, welcher die überflüssige Beleuchtung einschließt, aus der Gleichung:

$$J:(h^2+x^2)=n$$
, woraus $x=\sqrt{(J:n)-h^2}$

wird. Nach der Gleichung für B' ist die ganze Beleuchtung im Inneren dieset Kreises, wenn man für x vorstehenden Werth sett: $B'=\pi J\log nat$ $(J:nh^3)$.

Don niuß abgezogen werden die Beleuchtung von n Meterkerzen der Oberstäche Kreises $\pi[(J:n)-h^2]$, nämlich $\pi(J-nh^2)$, so daß die Größe der überzigen Beleuchtung wird:

$$\mathbf{U} = \boldsymbol{\pi} \ J \log nat \left(J: n h^2\right) - \boldsymbol{\pi} \left(J - n h^2\right).$$

Subtrahirt man U von B', so erhält man:

$$B'' = \pi J [\log nat (h^2 + x^2) : h^2 - \log nat (J : nh^2)] + \pi (J - nh^2)$$

$$= \pi J \log nat n (h^2 + x^2) : J + \pi (J - nh^2)$$

$$= 7,234 \log n (h^2 + x^2) : J + \pi (J - n h^2).$$

Giebt man n einen bestimmten Werth, also filr öffentliche Beleuchtung nach phauw's Vorschlag etwa den Werth 10 (Meterkerzen), so ergiebt diese Gleisag für B" die wirklich niltzliche Beleuchtungswirkung in des Wortes wahrster sentung.

Ist der Radius x eines zu beleuchtenden Kreises gegeben, so erhält man die be h, für welche diese Ruswirkung ein Höchstwerth ist, aus der Gleichung:

$$\frac{dB''}{dx} = 2\pi h \left(\frac{J}{h^2 + x^2} - n \right) = 0 \text{ and } h = \sqrt{\frac{J}{n} - x^2}.$$

Im Freien wird bei gleicher Lichtmenge und gleicher Höhe der Lichtquellen größte Gleichförmigkeit einer Beleuchtung durch eine möglichst große Anzahl Lichtquellen erreicht, also nicht etwa durch einzelne Bogenlampen. Lichtzen von 2000 Kerzen, in Entfernungen von 100 m von einander ausgestellt, ven z. B. als geringste Beleuchtung $2 \times 2000 : (50^2 + 10^2) = 1,54$ Meterzen, als größte Beleuchtung $2000 : 10^2 = 20$ Meterkerzen. Berwendet man it bessen Lampen von 500 Kerzen, 50 m von einander entfernt, so ergeben sich entsprechender Weise 1,38 bezw. 5 Meterkerzen, d. h. letztere Beleuchtung ist kömäßiger und gewiß billiger.

Bei Beleuchtung eines Platzes stellt man die Lampen so, daß sie an Keden von gleichschenkeligen Dreiecken zu stehen kommen. Bei der Enterung a der Lichtquelle ist dann die geringste Beleuchtung $=3J:(h^2+\frac{1}{3}a^2)$. Ichen z. B. Lampen von 800 Kerzen 8 m über dem Boden und 54 m von nander entfernt, so ist die geringste und größte Beleuchtung (),94 bezw. 12,5 keterkerzen.

Stellt man nun die Beleuchtung desselben Platzes mit 3 mal so starken Lichtwiede in 1/3 so großer Anzahl her, so werden die Seiten der neuen gleichseitigen
wiede $= a\sqrt{3}$ sein milssen und es wird dem zu Folge die geringste Beleuchng $= 3 \times 3J: (h^2 + a^2) = 3 \times J: (1/3) h^2 + 1/3 a^2)$. Diese Beleuchtung
augenscheinlich stärter als im ersten Falle. Filt obiges Beispiel wird die
ringste Beleuchtung = 1,12, die größte = 37,5 Meterkerzen.

Soll die Mindestbeleuchtung nicht größer werden, sondern dieselbe bleiben

im ersten Falle, so muß sein:

$$J: (h^2 + \frac{1}{3}a^2) = xJ: (h^2 + a^2) \text{ ober } x = (h^2 + a^2): (h^2 + \frac{1}{3}a^2),$$

dei $h = 8 \,\mathrm{m}$ und $a = 24 \,\mathrm{m}$ wird x = 2.5, d. h. um das Mindeste der Leuchtung des Playes mit nur 1/3 der Lichtquellen herzustellen, genügt es, jeder

sonstigen Versuchsschler mit diesem jedenfalls theuren Apparate, der übrigen mischend bis jetzt noch gar nicht ausgeführt wurde, thatsächlich geringer sind, die mit dem kleinen (S. 401).

F. Schwachöfer 1) fordert, daß bei jeder Brennwerthbestimmuy 8 bis 10 g Kohle verbrannt werden können und zwar 5 bis 6 g Minerally nebst 2 bis 4 g Zuckerkohle, um die Verbrennung der ersteren zu befördern.

Der untere Theil A (Fig. 279) ber aus ftarkem Platin angefertigten Beim nungekammer bient zur Aufnahme ber zu untersuchenben Mineraltohle, ber sie A, für die Budertoble. Die Rammer ift bei a und bei b zu öffnen, um bie Auf einbringen und die beiden gebogenen Siebe c und d nach erfolgter Berbrennn behufe Reinigung herausnehmen zu können. Die Siebe find aus Platinken hergestellt und mit einer eigenen Maschine gelocht. Die Deffnungen bes uniene Sieber e sind so flein, daß sie nur im durchfallenden Lichte deutlich erfcheins Das obere Sieb il besitzt etwas größere Deffnungen. Die Rohre e, f mit führen Sauerstoff zu. Die Rohre f und m bestehen im oberen, aus dem Boffe herausragenden Theile aus Glas. (Das Rohr f ist in der Zeichnung um 99 In Wirklichkeit stehen die Spiegel S und S, hinter einander, fo der Vorgang auf den beiden Verbrennungsherden gleichzeitig beobachtet webn kann.) In der tiefsten Stelle des Mantelgefäßes mundet wie beim Apparate in Berf. (E. 160) bas Gasabsangrohr n ein. Das Rohrende steht im Imm des Gefäßes etwa 1 cm vor, damit das bei der Berbrennung entstehende und Gefäße B niedergeschlagene Wasser nicht in die Schlange gelangt. Gefäße ist das Rohr spiralförmig gewunden, steigt dann in gerader Richtung (in der Abbildung ist es der Deutlichkeit wegen etwas gebogen) und mindt das doppelmandige Glasgefäß o, in welches das Thermometer T_7 mittelft in Rautschnifftempels bicht eingepaßt ift. Die Gasabströmung steht durch den Rut schukschlauch p mit der Flasche N und durch diese mit den Aspiratoren O mb ? (letterer in der Zeichnung nicht ersichtlich) in Berbindung.

Das kupferne Gefäß B ist innen platinirt, außen vernickelt. Das inner Wassergefäß C, sowie das Doppelgefäß E sind aus Kupfer hergestellt, innen wangen vernickelt; ersteres euthält das eigentliche Calorimeterwasser, während die Wassersüllung des letzteren den Zweck hat, die durch die Isolirungsschicht D wennende Wärme aufzunchmen. Die innere Isolirungsschicht D besteht aus Sider dunen, die äußere F aus seinen Flaumen. Ueberdies ist das Gefäß C noch mit

1) Zeitschr. f. anal. Chem. 1884, S. 453.

stets ablehnend verhalten. Und das mit Recht, denn es sehlt das Bindeglied, welches wissenschaftliche Ergebniß mit der Prazis verknüpft. Wird aber durch Bersuck, wie an der Münchener Station gezeigt, daß von dem totalen Heizwerthe ein bestimmte, je nach Umständen wechselnder Theil verwerthet, ein anderer Theil, genau wie bei jeder anderen Feuerung, durch Aschenfall, in den Rauchgasen, mit Ruß zc. verloren wird, so wohnt diesem Resultate eine Ueberzeugungskraft für den Praktifer inne, weine abstract wissenschaftliche Beobachtung unmöglich besitzen kann." Dazu bewerk Schwackhöfer (Zeitschr. s. anal. Chem. 1984, S. 453): "Diesen Passus her Dr. Bunte wohl lediglich als Leiter der Münchener Station geschrieben, und is zweisse, daß er in einer anderen Eigenschaft (ebenso wenig als irgend ein anderer und befangener Fachmann) diese Zeilen unterschreiben würde."

Die analysirten Rohlenproben entsprechen nicht dem Durchschnitte der tem Ressel verbrannten, weil offenbar viel zu wenig Proben genommen untersucht wurden. Bei dem einzigen ansssührlich veröffentlichten Versuche. 164) betrug z. B. das Gewicht der Asche im Aschenfall 15,3 Proc., wähede analysirte Probe nur 6 Proc. enthielt. Wit dem Aschengehalte wechselt auch in der Regel die Zusammensetzung der Rohlensubstanz, so daß es nicht ligt, wie Schenrer-Restner will, die Resultate auf ascheseie Kohlen umechnen, sondern es sind derartige Versuche einfach als undranchbar zu verwerfen.

lingenilgend ist schließlich die Bestimmung des Wärmeverlustes durch die brennungsgase, wie Vers. i) nachgewiesen hat. Berlichsichtigt man ferner den chigseitsgehalt der Luft und legt bei dem Versuche (S. 164) die genauen rihe (S. 267) zu Grunde, so ergiebt sich als Verlust durch die Gase statt

12 etiva 2522, also 100 W.-E. mehr.

Die Resultate der Minchener Versuchsstation sind demnach durchaus unsterlässig und können keineswegs als Brennwerthbestimmungen gelten, daraus von H. Bunte 2) für die Dulong'sche Formel (S. 382, Note 1) ogenen Schlisse somit hinfällig.").

Schenrer-Restner') bestreitet die Bemertungen des Verf. Uber seine Berpanordnungen (S. 133). Berf. b) hat jedoch gezeigt, daß diese Scheurerfiner'schen Dampftesselversuche durchans sehlerhaft waren, so daß sie nur

3 historischen Werth haben.

Scheurer-Restner hat nun neuerdinge") mit Ruhrkohle, angeblich dersen, welche zu dem später erwähnten calorimetrischen Versuche gedieut hatte, mit dem bereits früher angewendeten Kessel einen Verdampfungsversuch ausscht, welcher bei 53 Stunden Dauer ergab:

npfdruck 5 kg. Somit hat 1 kg rohe Kohle 7,82 Liter Wasser von 0° verspft, entsprechend 9,41 Liter filr trockene aschenfreie Kohle.

¹⁾ Zeitschr. d. Bereins deutscher Jug. 1884, 400. — Wie mangelhaft der Münker Bersuchstessellen war, geht auch daraus hervor, daß troß sorgfältiger Warschners sind dem mitgetheilten Versuche) der Wärmeverlust durch Herbildstände 4,1 Proc., b unvollständig verdrannte Gase 8, durch heiße Gase 21,1, zusammen 38,2 Proc. ug, während dieser Verlust des Hannoverschen Vetriedsdampstesselse (S. 385) nur auf 11,8 Proc. stellte. — ²) Zeitschr. d. Ver. deutscher Ing. 1882, 440 u. 1883, 440. Unte behauptet (das. 1883, 448), "daß die Heizversuchsstation ichen zuerst den Heizwerth der Vrennstosse richtig bestimmt und die angenäherte reinstimmung dieses Werthes mit der Dulong'schen Regel experimentell nach esen hat". Diese Verdauptung ist unrichtig. Das Verdienst, den Vrennwerth Steinschlen zuerst richtig bestimmt zu haben, geblihrt zweisellos Scheurer ner, dessen Dampstesselsensuch allerdings undrauchdar sind. — ³) Vergl. sch. der. deutsch. Ing. 1884, 399. — ⁴) Bull. de Mulhouse 1883, 627; Dingl. In. 284, 329. — ⁶) Zeitschr. d. Ver. deutscher Ing. 1884, 398: Dingl. Journ.

Mit einem 10 Liter fassenden Gasometer, dessen Wasser mit einer Delsschicht bedeckt war, aufgefangene Gasproben enthielten 9,3 Proc. Kohlensäure und 9,2 Proc. Sauerstoff. Die Temperatur der Gase betrug 134°. Brennbare Gase wurden nicht bestimmt; die Menge derselben wurde vielmehr lediglich nach den früheren Versuchen geschätzt, ebenso der Ruß. Auf diese Weise gelangt Scheurer-Restner zu folgender Wärmevertheilung:

	28 .= E .	Proc.
vom Waffer aufgenommen	6135	67,3
durch die Verbrennungsgase abgeführt	770	8,5
für unverbrannte Gafe	242	2,7
Ruß	36	0,4
zusammen	7183	78,9
somit fehlen	1928	21,1

Die unter dem Kessel verbrannte Kohle ergab somit 12 Proc. Asche (mit 4,3 Proc. unverbrannter Kohle, welche nicht berücksichtigt wurde), während die zur Analyse verwendeten Proben nur etwa 1 Proc. enthielten. Die Proben entsprechen somit keineswegs der wirklich verbrannten Kohle. Da ferner die Bersluste willkürlich geschätzt wurden, so würden diese Verdampfungsversuche überhaupt keine ernstliche Besprechung verdienen, wenn sie nicht den Ramen Scheurer=Restner trügen.

Inzwischen hat auch der Verf. 1) seine Versuche (vergl. S. 251) an Dampfetesseln fortgesetzt und möchte den S. 264 angegebenen Versuch jetzt selbst keines wegs als Muster bezeichnen, wohl aber den folgenden. 2) Derselbe wurde in Ridssicht darauf, daß sich Scheurer-Restner mit Vorliebe auf seinen Versuch mit Holztohle beruft — von welchem Verf. 3) allerdings schon früher nachgewiesen hat, daß er durchaus sehlerhaft war —, mit Steinkohle und Holzkohle auf Veranlassung des Verf. in der Smirgelfabrik von Oppenheim u. Comp. in Hainholz vor Hannover ausgesichtt.

Unter gütiger Mitwirkung des Herrn Director Weinlig vom Magdeburger Dampstesselwerein und Oberingenieur Kobus vom Hannoverschen Dampstesselwerein wurde von zwei Vereinsingenieuren die Verdampfungszahl durch Wiegen der Kohlen und des Wassers, Anmerken des Manometerstandes u. s. w. (nach den Normenvorschlägen) sestgestellt. Herr Docent E. Müller war so freundlich, alle 10 Minuten die Temperatur und Feuchtigkeit der Luft, die Temperatur der abziehenden Gase bei e, Fig. 274 (mit Geißler'schem Quecksilberthermometer mit Stickstosssssssyn), sowie die des Nebenkessels zu bestimmen. Durch ein ebenfalls bei e luftdicht eingesetzes Glasrohr wurden von Herrn Meyer täglich zweimal während etwa 4 Stunden 10 bis 15 Liter Verbrennungsgase durch ein Chlorcalciumrohr (H2O), einen Kaliapparat (CO2), ein Rohr mit glühendem Kupservornd, nochmals durch Chlorcalcium und Kali (H und CO), schließlich durch eine Experimentirgasuhr in ein Glockengasometer angesaugt. Mir selbst blieb die

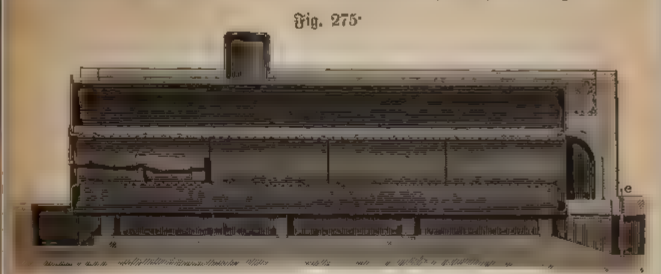
¹⁾ Fischer's Jahresber. 1883, 1290; Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1883. 399.

— 2) Fischer's Jahresber. 1885, 1297; Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1886, 46. —

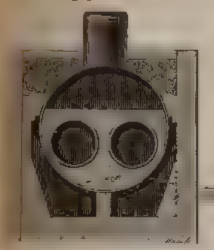
3) Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1884, 399.

Aufgabe, stundlich 6- oder 12mal Gasproben auf ihren Gehalt an Kohlenfaure, Kohlenoryd und Sauerstoff mit dem Apparate (S. 248) zu untersuchen.

Der aus dem Reffel entweichende Dampf wurde burch ein Debler'sches Dampffilter gefilhrt, um etwa mitgeriffenes Waffer bestimmen zu können.







Das aus bem Filter abgelassene Wasser erwies sich jedoch als rein, so daß ein Ueberreißen von Wasser liberhaupt nicht stattgefunden hat. Es wurden daher alle denfbaren Vorsichtsmaßregeln gebraucht, um genaue Ergebnisse zu erzielen.

Der Ressel (s. Fig. 275 und 276) war am 7. Juni zum letten Male gereinigt. Da sich bei bem Borversuche ergab, daß (wie dieses sehr häusig der Fall ist) der Rost zu groß war, so wurde er, wie in Fig. 275 angedeutet, hinten bis auf 790 mm Länge abgedeckt. Die vom Wasser bespülte Heizsläche betrug 71,8 gm. die

verdampfende Bafferflache 18,2 am. Um 15. und 16. Juli murde Rußtohle

Die wesentlichften Ergebnisse maren :

					Stein	tohle	Solziohle.
Berfuchsbauer		4		Ston.	91/4	101/2	10
Rohlenverbrauch	ı	a.	8	kg	587,2	650	743
Quaffer			4	kg	5896	6524	6386
Baffertemperatur			è		19,6ª	19,450	19,70
Dampforud		4	·	Atm.	4,9	4,9	4,9
1 kg Robie verbampfte Lisa	ffe	٣	è	kg ·	10,03	10,04	8,60
Gutfpr. Warmeeinheiten			į.		-	6378	5460
Berbrudftanbe		ų.		kg	66	64,5	
Temperatur ber Rauchgafe .		ă.			2430	2350	2350
besgl. bes Rebenteffels		-6	ě.		2310	2280	2220

Die beiden Bersuche mit Steinkohle stimmen somit fast völlig überein. Eine Rußbestimmung ergab unter 0,1 Broc., wurde baher nicht weiter berücktichtigt. Da die eine Bestimmung der unvollständig verbrannten Gase am ersten Tage verunglüdte, so soll nur der zweite Tag weiter berücksichtigt werden.

Gluth verbreitet sich alsbald über die ganze Oberfläche der Mineraltohle die Verbrennung dieser letteren erfolgt allmälig von oben nach unten. E das Ende der Verbrennung wird die Sanerstoffzuleitung durch g abgespernt jene durch e dafür geöffnet.

Bei regelrechtem Gange muß die Kohle ruhig fortglimmen, ohne zu men; es darf keine Spur von Rauch in der Flasche N zum Borschein kon und nuß sowohl die Mineralkohle, als auch die Zuckerkohle vollständig brennen. Selbst bei ganz richtiger Füllung und Zusammenstellung des Appa gehört aber immer noch gewisse Uebung dazu, die Verbrennung tadellos zu zu führen.

Während ber Verbrennung wird nach Auslauf von je 2 Liter aus großen Afpirator bas Thermometer T, abgelesen und sobann ber Mischer e Male auf und ab bewegt. Ift die Rohle auf beiden Feuerherden ausgebn so werden die Sauerstoffzuleitungen abgesperrt und die beiden Aspiratoren a Thätigkeit gesetzt. Man mischt jett so lange, bis die beiden inneren Ihr meter T_1 und T_2 gleiche Temperatur zeigen, wartet, bis keine Tempen erhöhung nicht stattfindet und liest alsbann alle Thermometer (einschließlich für Luftreniperatur und T_{10} für die Temperatur des Gases im großen Apin ber Reihe nach ab. Dann werben die Thermometer T, und T, entfemt bie beiben Spiegel abgenommen. Die Dechplatte wird mittelft bes Bett langsam gehoben, ber Holztübel zurückgeschoben, das Mantelgefäß geöffnet die Platinkammer aus einander genommen. Das Gefäß C wird mit ! eines Hebers entleert, trocken ausgewischt und ist sodann zur neuerlichen schickung mit Wasser von der Lufttemperatur bereit. Desgleichen wird Mantelgefäß B innen und außen abgetrocknet, das Schlangenrohr ausge und der Mischer, sowie die Unterseite des Gefäßes H von dem auhaftenten bensationswaffer befreit.

Nachbem die Gasmenge in den beiden Aspiratoren abgelesen ift, wi durch den Hahn a so weit mit Wasser gefüllt, daß bei β Del zum kortommt. Das im kleinen Aspirator P befindliche Gas wird analystet. De gesaugte Gas bestand durchschnittlich aus:

```
50 bis 60 Proc. Kohlensäure, 0,2 bis 0,8 " Kohlenoryd, 10 bis 15 " Sauerstoff, 30 bis 40 " Stickstoff.
```

Ein Versuch mit 5,016 g Wilczek-Ostrauer Steinkohle und 2,75 g I tohle ergab so:

e cogue p.	werth	Temp zunabme	201-01
Wärmeabgabe an das innere Gefäß C	. 5491	\times 10,49	= 57600
" " " obere Gefäß H	. 460	\times 3,78	= 1738
, , außere Gefäß $oldsymbol{E}$. 5115	\times 0,20	= 1023
Wärmeverluft durch Bildung von Kohlenoryd.	. 2403	\times 0,13	= 312
" " das abziehende Gas			
			60 732
Durch die Zuckerkohle entwickelt	(7982	\times 2.75	= 21950
Für die Mineralkohle als Rest	• • •	· • • •	
$38781,9:$ K $^{\circ}$ = 7739	2 W.=E	,	

	હા	e n 1)	Hannover		
	Wellwhrfessel. Juli 1883	Zweiffamm: rohr 20. Zuli 1883	Steinfohle 16. Juli 1885	Çolztohle 17. Juli 1885	
1 qm Rostsläche kg	128,8	86,3	46,9	55,4	
f 1 qm Heizsläche " h der Kohle, calorimetrisch	26,6	24,7	8,7	8,9	
t	7790	7720	7680	7180	
Wasser aufgenommen . Proc.	74,9	68,4	83,6	76,0	
den Herdrückständen ") unvollständig verbrannte	2,1	3,6	0,9	0	
" ch die höhere Temperatur			0,3	4,9	
ichgase " rch Leitung und Strah-	16,7	19,3	. 10,6	10,9	
3 Rest "	6,3	8,7	4,6	8,2	

iößere Kohlenoxydbildung bei Holzkohlenfeuerung erklärt sich daraus, fe Schicht Holzkohle leicht Kohlenoxyd giebt, während gleichzeitig im mmrohre überschilssiger Sauerstoff vorhanden sein kann. Treffen die ide beider Flammrohre zusammen, so sind sie bereits unter die Entsperatur des Gemisches abgekühlt, so daß nun Kohlenoxyd und Sauersinander entweichen. Darin liegt eben der Vorzug des weiten Wellschres, daß hier die Gase viel mehr Gelegenheit haben, sich zu mischen, noch heiß sind.

der Wärmeverlust durch Strahlung bei Holzkohlenfeuerung stärker ist nkohlen, war schon während des Versuches vorauszusehen, da hierbei ssel eine kaum erträgliche Hiße herrschte.

e Temperatur der abziehenden Gase des Nebenkessels fast genau so ie die des Versuchskessels, so kann wenigstens von einer Wärmelibersletteren nicht die Rede sein. Bei einzelnen Kesseln wird der Verlust ig und Strahlung wohl etwas größer sein als hier; mehr als 8 bis vird er aber bei gut in Stand gehaltener Einmauerung wohl nicht in weiterer Beweis, daß die Angaben Scheurer-Kestner's nicht können.

'alls folgt aus diesen Versuchen, daß ein Dampfkessel nicht zur j bes Brennwerthes geeignet ist, daß aber sorgfältige Versuche usnutzung der Wärme an Dampfkesseln sehr wichtig sind. Die

jer's Jahresber. 1888, S. 1289.

eigentliche Brennwerthbestimmung ist nur mit kleinen Mengen im Activatorium ausführbar. 1)

F. Stohmann und C. v. Rechenberg²) beschreiben Berbesserungen des Thomson'schen Calorimeters (S. 155), in welchem die Stoffe mit chlorsaurem Kalium gemischt verbrannt werden.

Dieses Berfahren ist zur Bestimmung des Brennwerthes von Naherungsmitteln wohl brauchbar. Für die eigentlichen Brennstoffe ist es nicht geeignet, da die Verdrennungsproducte nicht bestimmt werden können und auch die übrigen Fehlerquellen anscheinend noch nicht feststehen. So war anfangs die Zahl, durch deren Abzug von dem beobachteten Brennwerthe alle durch Nebenprocesse ausgeübten Einslüsse beseitigt werden sollen, zu 602, dann zu 490 und neuerdings zu 634 W.-E. bestimmt. Zu welchen falschen Schlüssen aber solche ungenauen Bestimmungen sühren können, ergiebt sich z. B. daraus, daß nach früheren Bestimmungen Rechenberg's die Bildung von Naphtalin und Anthracen unter bedeutender Wärmebindung, nach neueren aber unter erhebslicher Wärmeentwickelung — sür die Reaction C_{10} , $H_8 = +26240$ W.-E.—vor sich gehen müßte.3) Danach kann man vorläusig auch den früher angegebesnen Brennwerthbestimmungen einiger Steinkohlen4) keine Beweiskraft zusprechen, um so weniger, als die Zusammeusenung der Kohlen nicht angegeben ist.

Am naturgemäßesten, weil der thatsächlichen Verwendung entsprechend, ift

icdenfalls die Berbrennung der Probe im freien Sauerstoff.

C. Böldner beschreibt das von dem Calorimeter-Comitee des Desterreichisschen Ingenieur- und Architektenvereins 5) vorgeschlagene Calorimeter (Fig. 277 und 278). Der aus starkem Kupferblech hergestellte Ofen O ist durch eine gußeiserne, mit Rohransätzen versehene Deckplatte geschlossen. Mittelst eines Halses

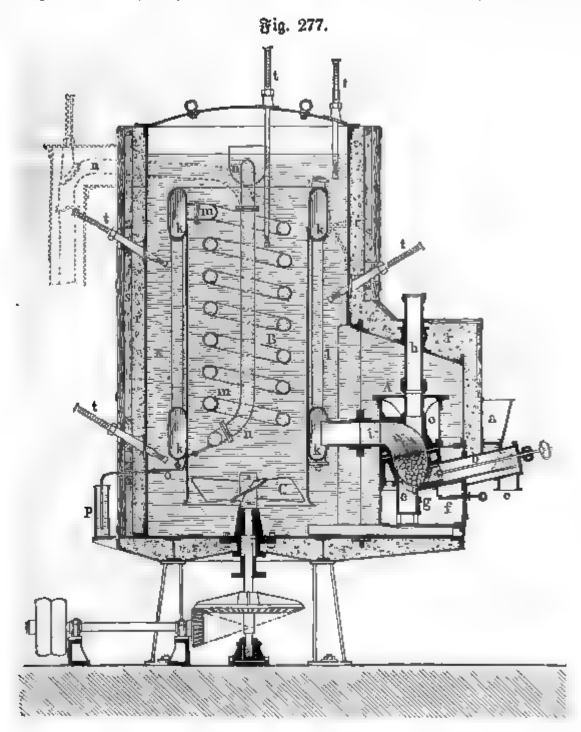
¹⁾ Bergl. Zeitschr. d. Ber. deutsch. Ing. 1886, 619.

L. Rinman (Jern. Kont. Ann. 1880 u. 1881; Dingl. Journ. 205, 166) will den Brennwerth aus der Menge und der Art der aus den Brennstoffen hergestellten Gase bestimmen. Er übersieht dabei, daß bei der Entgasung der Stoffe Wärme gebunden wird.

Nach Lebaigue (Répertoire de pharm. 2880, 6) werden 0,2 g sehr sein gertiebene und gesiebte Kohlen mit 2 g reinem Kaliumnitrat in einem Glasmörser innig zusammengerieben. Um die Wirkung des Nitrats auf die Kohle zu mildern, werden noch 5 g Natriumsulsat zugemischt und das Ganze in einem silbernen Tiegel langsam geschmolzen. Ist die Masse weiß geworden und kann kein Uebersprizen eintreten, so wird dis zum Schwelzen stark erhigt. Noch heiß in eine Porzellanschale gebracht, welche 100 g destillirtes Wasser enthält, löst sich die ganze Masse leicht ab, so daß 120 g Flüssigkeit durch Abspülen erhalten werden. Mit Lackmuspapier gebläut und zum Kochen erhigt, wird mit Schweselsäure, welche im Liter 61,65 g H_2SO_4 enthält, titrirt. — Die Angabe, daß dem Sättigungsgrade die Heizkraft entspreche, ist salsch

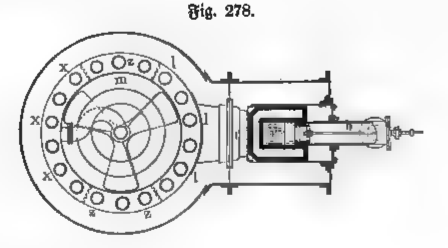
²⁾ Landw. Jahrb. 1884, *515; Journ. prakt. Chem. 19, 115; 22, 223; 31, 273; Fischer's Jahresber. 1885, *347. — ³) Sonderbarer Weise behauptet Rechenberg (Journ. prakt. Chem. 22, 223) trozdem, das Versahren mit hlorsaurem Kalium sei viel genauer als das mit freiem Sauerstoff. Inzwischen ist aber sowohl Thomson (S. 404) selbst, als auch Stohmann zur Verwendung des freien Sauerstoffes übergegangen. — ⁴) Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1882, 443. — ⁵) Dessen Zeitschr. 1882, *31.

bares A angeschraubt. Die obere schräge Dede bes kastenförmigen Ausbaucs ist britt einem Stopfbilchsenaussage versehen, burch welchen das von oben eingeführte Brohr h abgedichtet wird. Dieses mit einer Glimmerplatte verschlossene Beobachstungsrohr wird mit dem Rohrstutzen auf dem Ofendedel durch einen eingeschliffes verzu Regel und Stopsbilchsenmutter verbunden. Der Ofen ruht außerdem auf



zwei auf der Bodenplatte des Calorimeters aufgenieteten I-Gisen lose auf. Wenn der Ofen abgenommen werden soll, so wird zuerst die Stirnplatte des Ausbaues entfernt, sodann die innere Stopfbüchsenmutter der Rohres k gelöst und dasselbe emporgeschoben, danach die Flansche gelöst, welche den kastensörmigen Ausbau mit dem Umhüllungschlinder verbindet, der Ausbau abgenommen und steht nun der Ofen selbst frei auf den I-Gisen. Nach Lösung der Flansche am Halse i kann der Ofen abgenommen werden. Die Montirung erfolgt in der gleichen Weise umgekehrt.

Der zur Aufnahme bes vorher abgewogenen Brennstosses bestimmte Rasten a ist nach unten mit einem seitlich laufenden Schieber versehen, welcher mit einer in lustdichtem Verschluß und Stopsbuchse abgedichteten Stange bewegt wird. Im Zusührungsrohr b besindet sich ein hohler Kolben, dessen abgeschrägte vordere Fläche einen aus eingeschoenen Speckseinstreisen bestehenden Rost bildet. Wird der Rolben in die punktirt angegebene Stellung zurückzogen, so kann der Schieber des Kohlenkastens a geöffnet werden, wodurch Vrennstoss in das Rohr hinabsällt. Der Schieber wird wieder geschlossen und die frische Kohle tritt beim Berschieben des Kolbens von unten in die Verdrennungskammer d. Das Lustzussührungsrohr os steht mit einer Gasuhr in Verdindung. Zur Borwärmung der Lust ist die untere Hälfte der gußeisernen Berdrennungskammer mit einem Lustcanal umgeben, welcher durch seine Oessnungen mit dem Inneren des Herdes in Berdindung steht. Der in einer Curve ansteigende Rost e bedeckt den dicht abgeschlossen Assendanten und ist je nach der Natur der zu untersuchenden Rohle geschlist. Der Schieber f regelt den Zutritt der Lust zu dem die Verdrennungs-



kammer umgebenden Canal, die den Afchenkasten abschließende Thur g den Lusts zutritt zu dem Roste e.

Der die Berbrennungsproducte aufnehmende Apparat B besteht aus mei Ringcanalen k, welche burch 18 Rupferröhren mit einander verbunden find. Der untere Ring ift burch Scheibewande berart abgetheilt, bag bie burch ben Berbinbungeftugen i eintretenden Berbrennungsproducte burch feche Röhren 7 emporfteigen tonnen. Im oberen Ringe find die Scheibemande fo eingefest, daß die Abstromung nach unten burch bie feche Röhren z erfolgt, mahrend bie Scheibemanbe bes unteren Ringes ben Gafen wieder nur bas Aufsteigen burch bie Röhren & geftatten. Die fo in bas lette Drittel bes Ringes k eintretenben Berbrennungsproducte werben nun in ber Schlange m nach unten geführt und fteigen burch bas Rohr n wieder empor. Diefes Rohr biegt unter bem Bafferfpiegel ab, burchbringt die Wandung bes Chlinders und ber Umhillung und wird außerhalb bes Apparates in einer Wafferumhullung wieberum nach unten geführt, wo es fich mit bem nicht gezeichneten Geblafe verbinbet, welches die Ausfaugung beforgt. Die außerhalb bes Apparates ftebenbe Bafferumbillung bes Robres ift mit bem Waffer im Inneren verbunden. Das mit den Abtheilungen bes unteren Ringes und bem Rohre n verbundene Rohr o führt bas aus ben Berbrennungsgafen verbichtete Baffer in bas Megglas p, welches gleichzeitig zur Meffung bes

Druckes im Apparate dient. An verschiedenen Stellen angebrachte Thermometer t zeigen die Temperatur der Wasserfüllung, welche mittelst Propellerschraube C in Bewegung erhalten wird.

Der die Wassersillung und den Apparat aufnehmende Blechchlinder steht auf einer starken schmiedeisernen Platte, welche durch ein Gestell gestützt und von gußeisernen Böcken getragen wird. Sämmtliche vom Wasser berührte Flächen sind mit einer Isolirmasse r bekleidet. Auf diese Isolirmasse kommt eine Lage Asbest, darauf Haarsilz. Diese beiden Materialien werden mit Streisen von Deltuch umwunden und bilden so die Lage s, welche wiederum durch eine hölzerne saßartige Umkleidung, die durch Eisenreisen gehalten wird, umschlossen ist. Der Apparat nimmt etwa 4000 Liter Wasser auf; sein Wasserwerth stellt sich auf etwa 350 W.-E. Den Brennwerth der besten österreichischen Kohle zu 7500 W.-E. angenommen, würden daher die zu einem Versuche bestimmten 10 kg Kohle die Temperatur des Apparates um 17,24° erhöhen.

Vor Beginn einer jeden Untersuchung wird eine bestimmte Menge Holzkohlen, deren Wärmewirkung genau bekannt ist, in dem Apparat verbrannt, um den Inhalt desselben um etwa 5° zu erhöhen. Es soll auf diese Weise ein Beharzungszustand in allen Theilen des Apparates eintreten und beginnt die Einführung der zu untersuchenden Kohle dann in der beschriebenen Art von unten unter die brennende Holzkohle, wobei der Herd von der letzteren noch vollständig anzestüllt sein soll. Die durch ein Gebläse abgesaugten Verbrennungsgase werden in einem Gasometer gesammelt, um von Zeit zu Zeit untersucht zu werden.

Dieser allerdings hübsche Apparat steht somit, wie der von Bollen (S. 150) vorgeschlagene, etwa in der Mitte zwischen den Dampfkesseln!) und den kleisnen Calorimetern. Völdner begründet diese Wahl damit, daß bei den Verssuchen von Scheurers Restner zu geringe Mengen verwendet waren. Außersdem seien alle Versuche mit sein gepulverten Brennmaterialien vorgenommen, ein Zustand, in welchem dieselben in der Praxis niemals verwendet würden, so daß, wenn auch gegen die wissenschaftlichen und relativen Vergleichungswerthe nichts gesagt werden könne, doch gegen die Zuverläßlichkeit aller nach den bisherisgen Methoden gefundenen Heizwerthe von Brennmaterialien sür die praktische Anwendung gerechte Bedenken erhoben werden müßten.

Dieser Einwurf 2) ist sonderbar, da doch der Brennwerth der Kohlen mit der Korngröße derselben nichts zu schaffen hat. Zweifelhaft ist ferner, ob eine genügend vollständige Verbrennung in dieser Weise zu erzielen ist und ob die

¹⁾ Bergl. C. Bölckner: Bericht des von der niederösterr. Handels= und Gewerbe= kammer eingesetzen Comité zur Berathung über eine in Wien zu errichtende Versuchs= anstalt für die Erprobung des Heizwerthes von Brennmaterialien (Wien 1880). Hier wurde ein Dampfkessel in Aussicht genommen.

²⁾ In ähnlicher Weise sagt H. Bunte (Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing., Jahrg. 1882, S. 440): "Nur dadurch, daß mit der Bestimmung der Verbrennungswärme, des totalen Heizwerthes der Brennstoffe, auch deren praktische Leistung ermittelt wurde, haben diese Werthe denjenigen positiven, realen und praktischen Hintergrund, durch den sie allein ein Anrecht besigen, in der Praxis als Maßstab sür die Werthbestimmung im Gebrauch und Berkehr mit Brennstoffen zu gelten. Gegen einen im Calorimeter gesundenen, selbst mit aller wissenschaftlichen Genauigkeit ermittelten Heizwerth wird sich die Praxis

sonstigen Versuchssehler mit diesem jedenfalls theuren Apparate, der übrigens ansscheinend bis jetzt noch gar nicht ausgeführt wurde, thatsächlich geringer sind, als die mit dem kleinen (S. 401).

F. Schwackhöfer 1) fordert, daß bei jeder Brennwerthbestimmung 8 bis 10 g Kohle verbrannt werden können und zwar 5 bis 6 g Mineralkohle nebst 2 bis 4 g Zuckerkohle, um die Verbrennung der ersteren zu befördern.

Der untere Theil A (Fig. 279) ber aus ftarkem Platin angefertigten Berbrennungskammer dient zur Aufnahme der zu untersuchenden Mineralkohle, der obere A1 für die Zuckerkohle. Die Rammer ist bei a und bei b zu öffnen, um die Roble einbringen und die beiden gebogenen Siebe c und d nach erfolgter Berbrennung behufs Reinigung herausnehmen zu können. Die Siebe sind aus Platinblech hergestellt und mit einer eigenen Maschine gelocht. Die Deffnungen des unteren Siebes c sind so klein, daß sie nur im durchfallenden Lichte deutlich erscheinen. Das obere Sieb d besitzt etwas größere Deffnungen. Die Rohre e, f und g führen Sauerstoff zu. Die Rohre f und m bestehen im oberen, aus dem Wasser herausragenden Theile aus Glas. (Das Rohr f ist in der Zeichnung um 90° verdreht. In Wirklichkeit stehen die Spiegel S und S, hinter einander, so daß der Vorgang auf den beiden Verbrennungsherden gleichzeitig beobachtet werden tann.) Un der tiefsten Stelle des Mantelgefäßes mündet wie beim Apparate bes Verf. (S. 160) das Gasabsaugrohr n ein. Das Rohrende steht im Inneren des Gefäßes etwa 1 cm vor, damit das bei der Berbrennung entstehende und im Gefäße B niedergeschlagene Wasser nicht in die Schlange gelangt. Unter dem Gefäße ist bas Rohr spiralförmig gewunden, steigt bann in gerader Richtung auf (in der Abbildung ist es der Deutlichkeit wegen etwas gebogen) und mündet in das doppeswandige Glasgefäß o, in welches das Thermometer T_7 mittelst eines Rautschutstempels dicht eingepaßt ist. Die Gasabströmung steht durch den Rautschutschlauch p mit der Flasche N und durch diese mit den Aspiratoren O und P(letterer in der Zeichnung nicht ersichtlich) in Verbindung.

Das kupferne Gefäß B ist innen platinirt, außen vernickelt. Das innere Wassergefäß C, sowie das Doppelgefäß E sind aus Kupfer hergestellt, innen und außen vernickelt; ersteres enthält das eigentliche Calorimeterwasser, während die Wassersüllung des letzteren den Zweck hat, die durch die Isolirungsschicht D kommende Wärme aufzunehmen. Die innere Isolirungsschicht D besteht aus Eiders dunen, die äußere F aus seinen Flaumen. Ueberdies ist das Gefäß C noch mit

stets ablehnend verhalten. Und das mit Recht, denn es fehlt das Bindeglied, welches das wissenschaftliche Ergebniß mit der Prazis verknüpft. Wird aber durch Bersuck, wie an der Münchener Station gezeigt, daß von dem totalen Heizwerthe ein bestimmter, je nach Umständen wechselnder Theil verwerthet, ein anderer Theil, genau wie bei jeder anderen Feuerung, durch Aschenfall, in den Rauchgasen, mit Ruß zc. verloren wird, so wohnt diesem Resultate eine Ueberzeugungskraft für den Praktiker inne, die eine abstract wissenschaftliche Beobachtung unmöglich besitzen kann." Dazu bemerkt Schwackhöfer (Zeitschr. f. anal. Chem. 1984, S. 453): "Diesen Passus hat Dr. Bunte wohl lediglich als Leiter der Münchener Station geschrieben, und ich zweisse, daß er in einer anderen Eigenschaft (ebenso wenig als irgend ein anderer uns befangener Fachmann) diese Zeilen unterschreiben würde."

1) Reitschr. f. ana 1984, S. 453.

Re Lufttemperatur betrug 14,9°, die Temperatur des Calorimeters 12,81°, H 9 bis 10 Minuten erreichte Endtemperatur 16,86°. Danach ergiebt gende Wärmeberechnung:

ur bas verstillsigte Wasser sind abzuziehen 0,126 × 610 = 77 W.C.; ien 6747 W.C. G. oder für 1 g Kohle 6747:0,874 = 7720 W.C. besuf Wasserbampf von 15 bis 20° als Verbrennungsproduct, während die 1g'sche Formel nur (81,12×8100 + 2,1×28800):100 = 7175 W.C. Die Dulong'sche Formel ist demnach thatsächlich unbrauchbar. 4 Proc. Wasserbalt erhält man (7720:1,014) – (1,4×6) = 7605 W.C. ittel von drei Versuchen ergaben sich so 7680 W.C.

Die Berbrennung ist somit hier zwar nicht ganz vollständig; da aber die anungsproducte völlig bestimmt werden und der Brennwerth von Kohlennd Wasserstoff genau befannt ist, so kann die dadurch möglichenfalls veranlngenauigkeit um so weniger in Betracht kommen, als durch Bergleich mit
mentaranalyse jeder nennenswerthe Fehler völlig ausgeschlossen ist. Will
brigens auch den Rest der Kohle verbrennen, so braucht man nur durch
zes Platiurohr eine kleine Wasserstoffslamme, deren Wärmeentwicklung
enau bestimmt werden kann, auf die Kohle zu leiten.

der (S. 391) erhobene Einwand, daß berartige kleine Proben oft nicht dem jen Durchschnitt entsprechen?), trifft keinesfalls zu. Bei der Elementarverwendet mun ja noch kleinere Mengen. Wenn man, wie hier, aus stößeren Durchschnittsprobe, etwa 1 kg, zwei Proben von je 1 g zu den
netrischen Bestimmungen sowie die zur Elementaranalyse erforderlichen nimmt, so hat man in der klebereinstimmung der Ergebnisse viel dicherheit, das Richtige getrossen zu haben, als wenn man etwa 100 g zur
nnung verwendet, in Folge dessen aber nicht im Stande ist, die Verngsproducte und Richtsche genau zu bestimmen, so daß die Controle mit ementaranalyse fortsällt. —

Die specifische Wärme des Wassers bei 15° als 1 angenommen, wegen der so dersprechenden Ansichten über diese Größe vergl. S. Cd. Rach den neuen Begen von A. Wüllner (Annal. d. Phys. und Chem. 1880, 10, 287) ergaben suche von Wünchhausen für die wahre specifische Wärme des Wähsserseichung $k=1+0.000425\,t$, so daß der Temperaturcoöfficient sast um die größer ist als früher. Für 15° würde man also 1.006 erhalten. Verücksichtigt ese Bahl, so würde statt 6577 W.=E. C616 zu seinen sein. — ²) Vergl. auch d. Ver. deutsch. Ing. 1885, 028.

Gluth verbreitet sich alsbald über die ganze Oberfläche der Mineralkohle und die Verbrennung dieser letzteren erfolgt allmälig von oben nach unten. Gegen das Ende der Verbrennung wird die Sauerstoffzuleitung durch g abgesperrt und jene durch e dafür geöffnet.

Bei regelrechtem Gange muß die Kohle ruhig fortglimmen, ohne zu flammen; es darf teine Spur von Rauch in der Flasche N zum Vorschein kommen, und muß sowohl die Mineralkohle, als auch die Zuckerkohle vollständig aus brennen. Selbst bei ganz richtiger Füllung und Zusammenstellung des Apparates gehört aber immer noch gewisse Uebung dazu, die Verbrennung tadellos zu Enke zu führen.

Während der Verbrennung wird nach Auslauf von je 2 Liter aus dem großen Afpirator das Thermometer T_7 abgelesen und sodann der Mischer einige Male auf und ab bewegt. Ift die Rohle auf beiden Feuerherden ausgebrannt, so werden die Sauerstoffzuleitungen abgesperrt und die beiden Aspiratoren außer Thätigkeit gesetzt. Man mischt jetzt so lange, bis die beiden inneren Thermometer T_1 und T_2 gleiche Temperatur zeigen, wartet, bis keine Temperatur erhöhung mehr stattfindet und liest alsbann alle Thermometer (einschließlich T. für Luftteniperatur und T_{10} für die Temperatur des Gases im großen Aspirator) ber Reihe nach ab. Dann werden die Thermometer T_1 und T_2 entfernt und die beiben Spiegel abgenommen. Die Dectplatte wird mittelst des Getriebe langsam gehoben, der Holzkübel zurückgeschoben, das Mantelgefäß geöffnet mb die Platinkammer aus einander genommen. Das Gefäß C wird mit Hilfe eines Hebers entleert, trocken ausgewischt und ist sodann zur neuerlichen Be schickung mit Wasser von der Lufttemperatur bereit. Desgleichen wird is Mantelgefäß B innen und außen abgetrodnet, das Schlangenrohr ausgeblosen und der Mischer, sowie die Unterseite des Gefäßes H von dem anhaftenden Com densationswasser befreit.

Nachdem die Gasmenge in den beiden Aspiratoren abgelesen ist, wird durch den Hahn a so weit mit Wasser gefüllt, daß bei β Del zum Borschein kommt. Das im kleinen Aspirator P befindliche Gas wird analysirt. Das abgesaugte Gas bestand durchschnittlich aus:

```
50 bis 60 Proc. Kohlensäure, 0,2 bis 0,8 " Kohlenoryd, 10 bis 15 " Sauerstoff, 30 bis 40 " Stickstoff.
```

Ein Versuch mit 5,016 g Wilczek-Ostrauer Steinkohle und 2,75 g Zuder kohle ergab so:

	Wasser: werth	Temp.: zunahme	WE.							
Wärmeabgabe an das innere Befäß C	. 5491	× 10,49 =	57600,6							
" " " obere Gefäß H	. 460	\times 3,78 =	1738,8							
" " " äußere Gefäß E	. 5115	× 0,20 =	1023,0							
Wärmeverlust durch Bildung von Kohlenoryd.	. 2403	\times 0,13 =	312,4							
" das abziehende Gas		=	57,6							
			60 732,4							
Durch die Zuckerkohle entwickelt (7982 × 2,75) = 21 950,5										
Für die Mineralkohle als Rest										
38 781,9:5,016 = 7732 \S.≤E.,										

Die Lufttemperatur betrug 14,9°, die Temperatur des Calorimeters 12,81°, nach 9 bis 10 Minuten erreichte Endtemperatur 16,86°. Danach ergiebt folgende Wärmeberechnung:

Für das verslüssigte Wasser sind abzuziehen $0.126 \times 610 = 77$ W. E.; sleiben 6747 W. E. oder für 1g Kohle 6747:0.874 = 7720 W. E. bes n auf Wasserdampf von 15 bis 20° als Verbrennungsproduct, während die long'sche Formel nur $(81.12 \times 8100 + 2.1 \times 28800):100 = 7175$ W. E. Die Dulong'sche Formel ist demnach thatsächlich unbrauchbar. 1.4 Proc. Wassergehalt erhält man $(7720:1.014) - (1.4 \times 6) = 7605$ W. E. Wittel von drei Versuchen ergaben sich so 7630 W. E.

Die Verbrennung ist somit hier zwar nicht ganz vollständig; da aber die rennungsproducte völlig bestimmt werden und der Brennwerth von Kohlens und Wasserstoff genau bekannt ist, so kann die dadurch möglichenfalls verans: Ungenauigkeit um so weniger in Betracht kommen, als durch Vergleich mit Elementaranalyse jeder nennenswerthe Fehler völlig ausgeschlossen ist. Will übrigens auch den Rest der Kohle verbrennen, so braucht man nur durch enges Platinrohr eine kleine Wasserstoffslamme, deren Wärmeentwickelung k genau bestimmt werden kann, auf die Kohle zu leiten.

Der (S. 391) erhobene Einwand, daß derartige kleine Proben oft nicht dem Kichen Durchschnitt entsprechen 2), trifft keinesfalls zu. Bei der Elementarschse verwendet man ja noch kleinere Mengen. Wenn man, wie hier, aus größeren Durchschnittsprobe, etwa 1 kg, zwei Proben von je 1 g zu den rimetrischen Bestimmungen sowie die zur Elementaranalyse erforderlichen ben nimmt, so hat man in der Uebereinstimmung der Ergebnisse viel Sicherheit, das Richtige getroffen zu haben, als wenn man etwa 100 g zur brennung verwendet, in Folge dessen aber nicht im Stande ist, die Versungsproducte und Rückstände genau zu bestimmen, so daß die Controle mit Elementaranalyse fortfällt. —

Die specifische Wärme des Wassers bei 15° als 1 angenommen, wegen der so didersprechenden Ansichten über diese Größe vergl. S. 65. Nach den neuen Bestingen von A. Wüllner (Annal. d. Phys. und Chem. 1880, 10, 287) ergaben Ersuche von Münchhausen für die wahre specifische Wärme des Wassers Vieichung $k=1+0,000425\,t$, so daß der Temperaturcoöfficient fast um die größer ist als früher. Für 15° würde man also 1,006 erhalten. Berücksichtigt Diese Jahl, so würde statt 6577 W.=E. 6616 zu sehen sein. — 2) Bergl. auch 5r. d. Ver. deutsch. Ing. 1885, 928.

1 1 2 months ammining.

De voor diung von Berthelot?)

In voor Trud bestimmt, besteht weente uier a edig. 2-2). Tie im Park

Denge Saveth die elektrische Leitung f entzündet, v

Denge Saverstoff eingepreßt ist. Tak

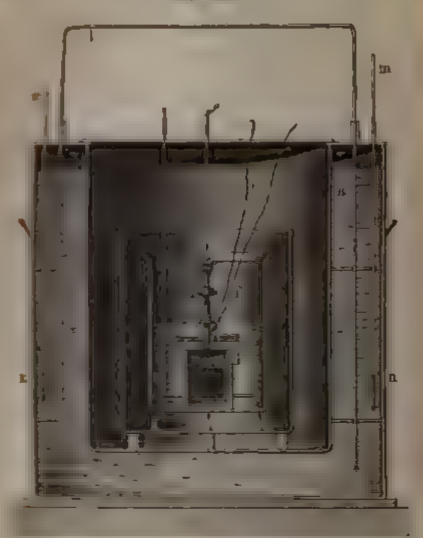
Denge Saverstoff eingepreßt ist. Tak

Der Bornschung in kefannter Weise.

FR 2-2.

400

77.3



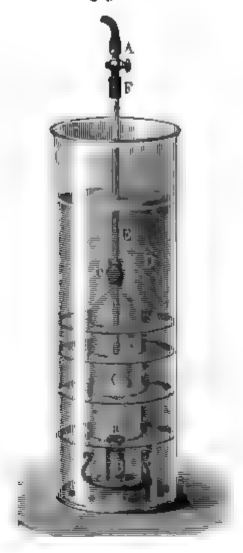
ber wenige Laboratorien werden im Stande sein, mit diesem Ap

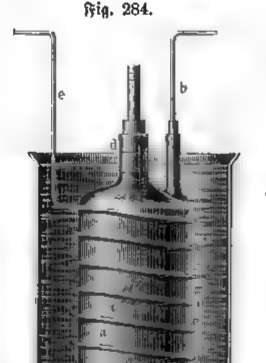
200 I bem Thomuntersay BH. Die 16 em lange und 4

2. de Bert hingen jut Kestimmung des Brennwerthes f eine der Steine von A. Thomsen (Ver d. chem. Ge) 1882, 2996 er berge vine (keral et. m. phys. 1880 20, 558) moge verwielen er igt. 188 99, 187 m. 1897, 180, 140; Filder 5 er igt. 188 42, 5-7. — 3 Engineering 42, 507; Jo s geschicht burch einen mit chlorsaurem Kalium getränkten Faben, Die nungsgase treten am Deckel H ins Wasser und werden burch die Rupfermit dem Kühlwasser des Becherglases D in möglichst innige Berührung

ieser Apparat ist, wenigstens zur Brennwerthbestimmung von Rohlen 168, völlig untauglich, ba eine vollständige Verbrennung derselben auf

Fig. 283.





biese Weise nicht zu erzielen ist, die Berbrennungsgase aber nicht untersucht werben können. Einer Brennwerthbestimmung ohne Untersuchung der Berbrennungsproducte fehlt aber jede Besweiskraft, sie ist daher werthlos.

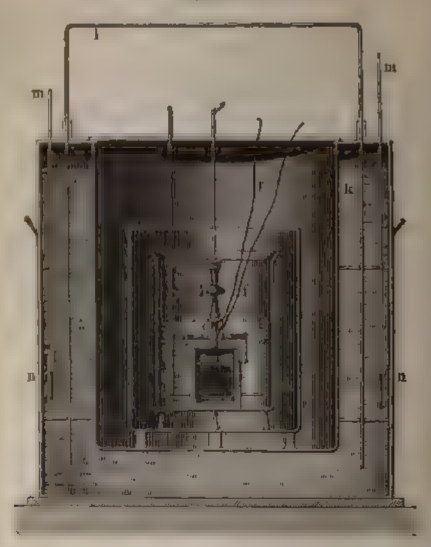
erthelot 1) verbrennt die Brobe im Platintiegel c (Fig. 284), welcher niat d eingeführt wird. Der Sanerstoff tritt durch Rohr b zu, die Bergegase entweichen durch bas unten angesetzte gläserne Klihlrohr c.

. Alexejew²) ändert diese Verfahren dahin, daß er die Kohlenprobe pulvert, sondern gekörnt in eine 4 bis 6 mm weite und 4 bis 5 cm hohe us Platindrahtnet füllt. Die Verbrennungsproducte werden nicht unter-Da außerdem auf diese Weise eine einigermaßen zutreffende Durchrobe der Kohle nicht zu erzielen ist, so ist das Versahren durchaus unsig³).

Losai de mécanique chimique 1, *246; Engineering 42, *507. — 2) Besutsch, chem. Ges. 1886, *1557; Fischer's Jahresber. 1886, *387. — 3) Berf. Bersuchen beschäftigt, ob sich überhaupt aus Glas ein brauchbarer Apparat hers ft. Er wird barüber in ber Zeitschr. s. Chem. Ind. 1887, berichten.

Renere Borfdidge's. Die Borrichtung von Berthelot? tab for bie Bertrennung von Gafen unter Drud bestimmt, befteht gentic e em einen vert abnuten Stahlentinder a (Fig. 252). Die im Platinto produte Restenprote nied burch die elettrijde Leitung f entjandet, no buch Robr e bie erferbeiliche Mienge Cauerfloff eingepreßt ift. Das get i g ift von diet weiteren Wefigen ikn umgeben. Theimemeter Retret / vervoleft indigen bie Borrichtung in befannter Beife.

Fig. 282.



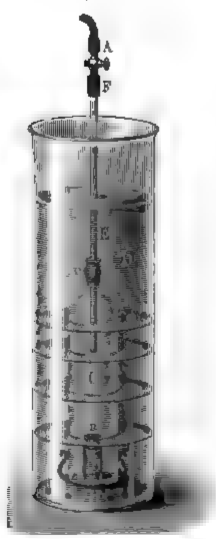
Rur wenige Laboratorien werben im Stanbe fein, mit biefem Apt arbeiten, namentlich weil die Dichthaltung bes Stahlenlinders a jeden fdiwer ift.

Rach 2B. Thomfon ') fteht der, Die Rohlenprobe enthaltende Plat (Big. 283) auf dem Thonunterfay BH. Die 16 em lange und 4 Madglode C ift bei e mit bem Canerftoffguflihrungerohre E verbnud

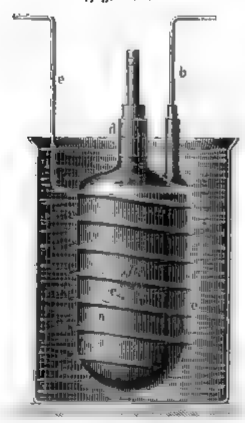
1) Muf die Borrichtungen jur Bestimmung bes Brennwerthes f organischer Etoffe von 3. Thomfen (Ber. b. dem. Bef. 1882, 2996 und Lougueneite (Annal, chim. 7 hys. 1880, 20, 558) möge verwiesen i 2) Compt rend 91, *188; 99, 187 u. 1007; 100, 440; Fricher's 1885, 354; Engineering 42, 507. 3) Engineering 42, 507; Jo Cacin Ind 1886, 581; Beitjohr, f b chim. 3nb. 1887, 39 s geschieht burch einen mit chlorsaurem Kalium getränkten Faben, die tungsgafe treten am Deckel H ins Wasser und werden durch die Rupfermit dem Kühlwasser bes Becherglases D in möglichst innige Berührung

eser Apparat ist, wenigstens zur Brennwerthbestimmung von Kohlen to, völlig untauglich, da eine vollständige Verbrennung derfelben auf

Fig. 283.



Rig. 284.



biese Weise nicht zu erzielen ist, die Berbrennungsgase aber nicht untersucht werben können. Einer Brennwerthbestimmung ohne Untersuchung ber Berbrennungsproducte fehlt aber jede Beweiskraft, sie ist baher werthlos.

thelot') verbrennt die Probe im Platintiegel o (Fig. 284), welcher at d eingeführt wird. Der Sauerstoff tritt durch Rohr d zu, die Bersgase entweichen durch das unten angesetzte gläserne Klihlrohr e. Alexe jew?) andert dieses Bersahren dahin, daß er die Kohlenprobe lvert, sondern gekörnt in eine 4 bis 6 mm weite und 4 bis 5 cm hohe: Platindrahtnetz füllt. Die Berbrennungsproducte werden nicht unterdausgerdem auf diese Weise eine einigermaßen zutreffende Durchsbe der Kohle nicht zu erzielen ist, so ist das Versahren durchaus uns?).

sai de mécanique chimique 1, *246; Engineering 42, *507. — 2) Bes ch. chem. Gef. 1886, *1557; Fischer's Jahresber. 1886, *387. — 3) Verf. :fuchen beschäftigt, ob sich überhaupt aus Glas ein brauchbarer Apparat hers. Er wird darüber in der Zeitschr. f. d. Chem. Ind. 1887, berichten.

•			
	•	•	
			·

Die Lufttemperatur betrug 14,9°, die Temperatur des Calorimeters 12,81°, die nach 9 bis 10 Minuten erreichte Endtemperatur 16,86°. Danach ergiebt sich folgende Wärmeberechnung:

Für das verstüssigte Wasser sind abzuziehen $0.126 \times 610 = 77$ W.·E.; es bleiben 6747 W.·E. oder für $1\,g$ Kohle 6747:0.874 = 7720 W.·E. bezogen auf Wasserdampf von 15 bis 20° als Verbrennungsproduct, während die Dulong'sche Formel nur $(81.12 \times 8100 + 2.1 \times 28800):100 = 7175$ W.·E. giebt. Die Dulong'sche Formel ist demnach thatsächlich unbrauchbar. Wit 1.4 Proc. Wassergehalt erhält man $(7720:1.014) - (1.4 \times 6) = 7605$ W.·E. Im Wittel von drei Versuchen ergaben sich so 7630 W.·E.

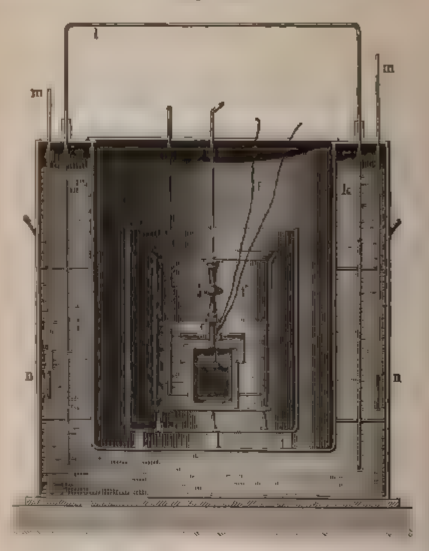
Die Verbrennung ist somit hier zwar nicht ganz vollständig; da aber die Verbrennungsproducte völlig bestimmt werden und der Brennwerth von Kohlensorhd und Wasserstoff genau bekannt ist, so kann die dadurch möglichenfalls veranslaßte Ungenauigkeit um so weniger in Betracht kommen, als durch Vergleich mit der Elementaranalyse jeder nennenswerthe Fehler völlig ausgeschlossen ist. Will man übrigens auch den Rest der Kohle verbrennen, so braucht man nur durch ein enges Platinrohr eine kleine Wasserstoffslamme, deren Wärmeentwickelung leicht genau bestimmt werden kann, auf die Kohle zu leiten.

Der (S. 391) erhobene Einwand, daß derartige kleine Proben oft nicht dem wirklichen Durchschnitt entsprechen 2), trifft keineskalls zu. Bei der Elementars analyse verwendet man ja noch kleinere Mengen. Wenn man, wie hier, aus einer größeren Durchschnittsprobe, etwa 1 kg, zwei Proben von je 1 g zu den calorimetrischen Bestimmungen sowie die zur Elementaranalyse erforderlichen Proben nimmt, so hat man in der Uebereinstimmung der Ergebnisse viel nicht Sicherheit, das Richtige getroffen zu haben, als wenn man etwa 100 g zur Verbrennung verwendet, in Folge dessen aber nicht im Stande ist, die Versbrennungsproducte und Rüchtände genau zu bestimmen, so daß die Controle mit der Elementaranalyse fortfällt. —

¹⁾ Die specifische Wärme des Wassers bei 15° als 1 angenommen, wegen der so sehr widersprechenden Ansichten über diese Größe vergl. S. 65. Nach den neuen Berechnungen von A. Wüllner (Annal. d. Phys. und Chem. 1880, 10, 287) ergaben die Versuche von Münchhausen für die wahre specifische Wärme des Wassers die Gleichung $k=1+0,000425\,t$, so daß der Temperaturcoöfficient sast um die Hälfte größer ist als früher. Für 15° würde man also 1,006 erhalten. Verücksichtigt man diese Zahl, so würde statt 6577 W.=E. 6616 zu sehen sein. — 2) Vergl. auch Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. 1885, 928.

Reuere Borschläge. Die Vorrichtung von Berthelot? wienen ind für die Verbreunung von Gasen unter Truck bestimmt, besteht wesenuch einem innen verplatinirten Stahlenlinder a (Fig. 282). Die im Plantfost bestühltige Kehlenprobe wird durch die elektrische Leitung f entzundet, nach durch Rohr e die ersorderliche Menge Sanerstoss eingepreßt ist. Tas Pigesaß g ist von drei weiteren Gesaßen ikn umgeden. Thermometer in Richter l vervollstandigen die Vorrichtung in bekannter Weise.

Fig. 252.



Rur wenige Laboratorien werden im Stande sein, mit diesem Apparat arbeiten, namentlich weil die Dichthaltung des Stahlenslinders a jedenfalls schwer ift.

Rach 28. Thomfon ') steht der, die Kohlenprobe enthaltende Platintie (Kig. 283) auf dem Thonuntersatz BII. Die 16 cm lange und 4 cm (Masglode C ist bei e mit dem Sauerstoffzusührungsrohre E verbunden.

1) Auf die Borrichtungen zur Bestimmung des Brennwerthes flüch organischer Stoffe von I. Thomsen (Ber. d. chem. Ges. 1882, 2996 u. und Louguinine (Annal. chim. phys. 1880, 20, 558) möge verwiesen werde 2) Compt. read. 91, *158-99, 187 u. 1897; 100, 440, Fischer's Icht 1885, 374, Engineering 42, 567. — 3) Engineering 42, 507; Journalitaen, Ind. 1886, 581, Bethar. f. d. chem. Ind. 1887, 39 256) für Benzoldampf 7875 hw, während Berthelot 7832 hwn n wird daher 7860 hw rechnen können oder 7536 bezw. auf Wasser= 20°.

Berechnung der Vorgänge in Gaserzeugern u. dergl. bezw. der Bils ne werden zur besseren llebersicht auf Atoms bezw. Moleculargewichte mmen bezogen, somit nach S. 408 für C 976 hw eingesetzt.

ende Tabelle enthält eine Zusammenstellung der Brennwerthe der Stoffe nach Favre und Silbermann¹), Stohmann²) und ot³):

	Fabre	Stohm	ann	Berthelot			
	1 k = w	1 Mol. = hw	1 k = w	$1 \mathfrak{Mol.} = hw$	1 k = w		
jol, CH ₄ O	5 307	1 706	5 331		•		
oi, C_2H_6O	7 184	3 246	7 056	_	7 068		
lenstoff, CS2 .	3 400			$2\ 469$	3 250		
H_6	_	7 798	9 997		9 949		
ifrei		7 875	10 096	-	10 041		
H_6O			_	7 365			
$C_{10}H_8$		12 336	_	12 439	_		
$C_{14}H_{10}$	-	16 943	_	17 062	_		
• • • • • •			11 140		_		
• • • • • •	10 496	-					
, Schaf)	_		9 500	-	_		
• • • • • •	_		9 619				
:e, C ₁₈ H ₈₆ O ₂ .	9 717	27 118	9 550		— ,		
$C_6H_{10}O_5$	-		4 185	6 818	4 210		
$\mathfrak{u} \mathrm{SO}_2$)	2 221	-		693	2 170		

erleichtert die Uebersicht aber ganz bedeutend, wenn man alle Gase dem Gewicht, sondern nach dem Volum in Rechnung setzt. Schon 20 Jahren zeigte Verf. 5), wie sehr manche stöchiometrische Berech-rch Einführung der Zahl 22,3 6) vereinsacht werden können. Auch

 $\frac{2 \times 15,96}{1,43028} = 22,32.$

allen Bafen und Dämpfen ift daher

Mol.=Gew. in kg = 22,3 cbm, , g = 22,3 Liter,

m = 22.3 ccm.

rgl. S. 152. — ²) Zeitschr. f. physik. Chem. 1888, 29; Journ. f. m. 22, 223; 31, 273; 33, 464; 40, 77 u. 128; 42, 361; 45, 305; – ⁸) Compt. rend. 90, 1240, 1449; 91, 188, 256, 737, 781; 99, 1097; 1284; Bull. soc. chim. 35, 422. — ⁴) Vergl. Fischer's Jahresber. — ⁵) Ferd. Fischer, Stöchiometrie (Hannover 1875). — ⁶) Nach den en von Lasch (Poggend. Ann. 3. Erg. 346) wiegt 1 Liter Sauerstoff in 30279 g, folglich



a souther a	hrennungsproduct			
	John	1 Mol.	1 chm	
	ir	hw	IP.	
The state of the s	3.525	7 536	33 800	
	22.420	4676	20 970	
10	15 300	4196	14 330	
2105	9.580	1919	8 610	
690	3 094	582	2 610	
689	3.058	682	8 058	

Ainer Berbindung ergibt sich aus der Differenz elben und der der Stemente. Go ergaben die helot und Matignon für constanten Prud:

100			9	Bei	ebrennungs wärine	Vildungs märme		
• •					hio	hie		
jtoff	, Н ₂ .				690			
-	6, CO				642	+ 261		
chair, C	H, .	F			2135	- 187		
ethan, C.	չ11 ₆ .				9723	293		
Meetylen, i	նց Ոս				3157	581		
Aethylen,	Cg H			4	3412	146		
Propylen,	$C_B \Pi_0$				4993	94		
Propan, C	HIL.				5284	4 305		

Bei ber Berechnung ber Bildungewärme ift hier ber Mohlenftoff als Dia vergl. S. 408) berechnet, baber

$$C + O_g \rightarrow CO_g + 943 hw$$
.

Birb aber Berthelot's Werth für amorphen Mohlenftoff angenommen:

ben fich folgende Berhaltniffe:

						श्रु	Brenmoerth rbinbung		Bilbungs. wärme
co.							***	976	 - 294
OH_{\bullet}				٠			2135	2356	221
C _a IĬ _a							3723	4022	299
$C_{\mathbf{g}}\mathbf{H}_{\mathbf{g}}$								5688	404
Call								2642	515
CaH.		٠		,	,		3412	3332	- 80
C _n H _n								4998	1 5

nt auffallendsten ift ber Unterschied beim Propyten; für die Theorie ber ildung flud diese Werthe aber wohl zutreffend. Jedenfalls wird bei bung von Rohlenoryd, Weethan und Aethan ans den Eiementen Wärme ei ber Bilbung von Acetylen und Aethylen werben bagegen erheb

für die Berechnung des Brennwerthes von Dämpfen eignet sich diese Zah trefflich 1), sowie für manche thermochemische Berechnungen 2). Bei der brennung von Kohlenstoff: $C + O_2 = CO_2$, z. B. geben $12 \, \mathrm{kg}$ Kohl mit $22,3 \, \mathrm{cbm}$ Sauerstoff $22,3 \, \mathrm{cbm}$ Kohlensture; dagegen bei der K orydbildung: C + O = CO geben $12 \, \mathrm{kg}$ Kohlenstoff mit $11,15 \, \mathrm{cbm}$ (stoff $22,3 \, \mathrm{cbm}$ Kohlenstyd, oder $1 \, \mathrm{kg}$ Kohlenstoff mit $4,43 \, \mathrm{cbm}$ atmosphä Luft 3) $5,35 \, \mathrm{cbm}$ theoretisches Generatorgas. Beim Berbrennen Kohlenstoff in atmosphärischer Luft muß daher die Summe von Kohle und Sauerstoff $21 \, \mathrm{Proc.}$ betragen, während für Wasserstoff

$$2 H_2 + 0_2 = 2 H_2 0$$

für je 4 kg Wasserstoff 22,3 obm Sauerstoff verbraucht werden, um Wasser zu bilden 4). In derselben Weise wird auch der Brennwerth der auf je 1 obm berechnet, z. B. für Kohlenoryd

$$68200:22,3=3058.$$

1 cbm Kohlenoxyd hat demnach einen Brennwerth von 3058 w. T ergibt sich folgende Tabelle für den praktischen Gebrauch 5):

Soll daher z. B. berechnet werden, wie viel Zink und Schwefelfäure zu l Wasserstoff erforderlich sind, so ergibt sich nach

$$Z_{n} + H_{2}SO_{4} = Z_{n}SO_{4} + H_{2},$$

 $22.3:100 = 65:xk$ Jint,
 $22.3:100 = 98:xk$ Schwefelsäure.

1) Fischer's Jahresber. 1882, 1143; 1887, 158. L. Meyer hat später (Ber Ges. 1889, 883) dasselbe Verfahren angewendet. — 2) Fischer's Jahresber. 18

8) Luft enthält auf 1 cbm Sauerstoff 3,76 cbm Stickstoff
" " " 2 " " 7,52 " "

11,29 3 " " 77 15,05 4 " 5 " 18,81 6 , 22,57 " 77 7 26,33 " 8 30,10 77 77 33,86 9

4) Dieser Umstand ist für die Controle von Gasanalysen wichtig, t (Fischer's Jahresber. 1887, 200) bei Besprechung der Gasanalysen des sischen Dampfkesselvereins (Minsen) u. a. gezeigt hat. Für eine Rohle,

kommen bei der Verbrennung in Betracht für 1 kg 0,84 kg Kohlenstoff und Wasserstoff. Für je $7 \times 22,3$ chm Kohlensäure wird daher $0,75 \times 22,3$ chn stoff für die Analyse verschwinden. Enthalten daher die Feuerungsgase Kohlensäure, so müssen bei vollständiger Verbrennung im Mittel noch 5 Sauerstoff vorhanden sein. Nach dem Aufgeben frischer Kohle wird der Sgehalt verhältnismäßig geringer (4 bis 5 Proc.), nach der Entgasung ab (6 bis 7 Proc.) sein. Analysen, welche diesen Bedingungen nicht entsprech falsch und daher mit größerer Vorsicht (vergl. Fischer's Jahresber. 1887, wiederholen; aus denselben Folgerungen zu ziehen, wie es z. B. Böckelsf. angew. Chem. 1890, 599) that, ist mindestens unvorsichtig.

5) Bergl. Fischer's Jahresber. 1882, 1143.

	Wtol.≠Gew.	Wasser vi Verbrennu	Wasserdanips von 200 als Berbr. Prod.			
		1 Wol.	1 cbm	1 Wol.	1 cbm	
		hw	w	hw	าบ	
dampf, C_6H_6	78	7860	3 525	7586	33 800	
en, CaHa	42	5000	22 420	4676	20 970	
m, C ₂ H ₄	28	8412	15 800	3196	14 830	
1, CH ₄	16	2185	9 580	1919	8 610	
ftoff, Ha	2	690	3 094	582	2 610	
orph, CO	28	682	8 058	682	8 058	

Die Bildungswärme einer Verbindung ergibt sich aus der Differenz erbrennungswärme derselben und der der Elemente. So ergaben die enversuche von Verthelot und Matignon für constanten Druck:

		2	Bei	rbrennungs: wärme	Bildungs: wärme
				hw	hn
Wasserstoff, Hg	•		•	690	*****
Rohlenoryd, CO	•	•		682	+ 261
Methan, CH	•	•	•	2135	+ 187
Methan, Calla	•		•	8728	- 238
Acetylen, Ca Hg	•			3 157	— 581
Methylen, Ca H				8412	— 146
Propylen, Ca Ho			•	4998	— 94
Propan, C ₈ H ₈	•	•	•	5284	+ 305

Bei der Berechnung der Bildungswärme ist hier der Kohlenstoff als Diawergl. S. 408) berechnet, daher

$$C + O_2 = CO_2 + 943 hw.$$

Bird aber Berthelot's Werth für amorphen Kohlenstoff angenommen:

$$C + O_2 = CO_2 + 976 hw$$

ben sich folgende Verhältnisse:

								¥e	Brennwerth erbindung		Bildungs= wärme	
CO.	•	•	•	•	•	•	•	•	682	976	+ 294	
CH		•	•	•	•	•			2135	2356	+ 221	
Calla										4022	- 299	
C_8H_8	•	•	•		•	•	•	•	5284	88 3 a	404	
CaHa	•	•		•	•		•	•	8157	2642	515	
Co H										8832	80	
C_8H_0										4998	+ 5	

in auffallendsten ist der Unterschied beim Propylen; für die Theorie der ildung sind diese Werthe aber wohl zutreffend. Jedenfalls wird bei lbung von Kohlenoryd, Methan und Aethan aus den Elementen Wittensei der Bildung von Acetylen und Aethylen werden dagegen

Wärmemengen gebunden. 3. Thomsen i) fand (wenn C = 969,6 1 H₂ = 683,6):

		Berbrenungs- wärme	Bildung±wā rme		
Ra m e	Molecül		bei constantem Trude	bei constant Boluma	
		hw	hac	hr	
Methan	CH ₄	2135	202	196	
Aethan	C ₂ H ₆	373 3	257	945	
Propan	C_8H_8	5335	308	299	
Aethylen	C ₂ H ₄	3348	— 42	- 47	
Propylen	C ₃ H ₆	4952	+ 8	_ 4	
Acetylen	C ₂ H ₂	3106	— 483	-48	
Bengol	C_6H_6	8058	— 190	- 201	

Obige Werthe von Regnault u. A. sind jedenfalls richtiger. Du ergibt sich folgende Tabelle für die Bergasung des Kohlenstoffes durch Kolsäure und Wasser bezw. Wasserdampf:

Reaction	Wärme im Feuerraum	Brennwerth id exhaltenen Gaj d
$C + O_2 = CO_2$		•
976	976	0
c + o = co	20.4	200
294	294	682
$C + CO_2 = 2CO$ $- 976 + 588$	 38 8	1364
$C + H_2O = CO + H_2$	300	1504
-582 + 294	— 288	1264 ³)
-690 + 294	<i>— 396</i>	13728)
$C + 2H_2O = CO_2 + 2H_2$		·
-1164 + 976	— 188	11 64 ²)
-1380 + 976	 404	<i>1380</i> 3)

Demnach wird bei der Vergasung des Kohlenstoffes nur durch Sauerstoff Wärme entwickelt, während bei gebundenem Sauerstoff Wärn bunden wird (s. Vergasung).

¹⁾ Ber. deutsch. chem. Ges. 1880, 1321 und 2320; Thermochemische suchungen (Leipzig 1886). — 2 Für Wasserdampf. — 8) Für stüssiges Wasser

Brennstoffe.

Brennstoffe im technischen Sinne nennt man alle die Stoffe, welche sich kicht- und Wärmeentwickelung mit dem atmosphärischen Sauerstoff versen, d. h. verbrennen. Die wichtigsten sesten Brennstoffe sind Holz, Torf, tankohle, Steinkohle; anhangsweise sind Stroh und Rinderdung zu erwähnen. bienen fast nur als Leuchtstoffe; auch die setten Dele, Erdöle, Theer u. dergl. igen Brennstoffe dienen nur in beschränktem Maße als Heizstoffe.

Sofj.

Holz ist der am längsten verwendete Brennstoff 1), dessen Bedeutung neuers in den Culturstaaten durch die Kohle wesentlich eingeschränkt ist. Ueber Bälder Europas werden folgende Angaben gemacht 2):

	•	•	•	0 , ,	
•			Gesammt: fläche in 1000 ha	Forstungen und Hölzungen in 1000 ha	Procente der Gesammt= fläche
Europäisches Rußland	•		551 964	200 00 0	36,9
Someben			44 282	17 569	39,7
Deutschland	•		54 060	13 900	25,7
Desterreich	•		30 002	9 777	32,5
Frantreich			52 8 4 0	9 388	17,7
Ungarn	•		3 2 311	9 168	28,4
Spanien			49 724	8 484	17,0
Norwegen	•		31 8 2 0	7 806	24,5
Italien	•		2 9 632	3 656	12,3
Rumanien			13 140	2 000	15,2
England			31 495	1 261	4,0
Serbien			4 859	969	19,9
Griechenland	•		6 469	85 0	13,1
Schweiz	•		4 139	781	18,9
Belgien			2 496	49 8	19,6
Portugal			8 962	471	5,8
Holland	•		3 297	230	7,0
Danemark	•		3 957	190	4,8
<u> </u>			955 449	286 998	30,0

¹⁾ Holz als Baumaterial vergl. A. Mayer, Chemische Technologie des Holzes Baumaterial (Braunschweig, Friedr. Vieweg u. Sohn) 1872; M. Paulet, Lité de la Conservation des bois (Paris 1876); R. Gottgetreu, Physische chemische Beschaffenheit der Baumaterialien (Verlin 1880); Nördlinger, Die rischen Eigenschaften der Hölzer. — 2) Fischer's Jahresber. 1888, 167.

Wärmemengen gebunden. J. Thomsen¹) fand (wenn C = 969,6 un $H_2 = 683,6$):

·		Berbrennungs:	Bildungswärme			
Na m e	Molecül	wärme	bei constantem Drucke	bei constanter Bolumen		
		hw	hw	hw		
Methan	CH ₄	2135	202	196		
Aethan	C_2H_6	3733	257	245		
Propan	C_8H_8	5335	308	299		
Aethylen	C_2H_4	3348	42	— 47		
Propylen	C_8H_6	4952	+ 8	_ 4		
Acetylen	C_2H_2	3106	 483	— 483		
Benzol	C_6H_6	8058	190	— 201		

Obige Werthe von Regnault u. A. sind jedenfalls richtiger. Daraus ergibt sich folgende Tabelle für die Vergasung des Kohlenstoffes durch Kohlensfäure und Wasser bezw. Wasserdampf:

Reaction	Wärme im Feuerraum	Brennwerth des erhaltenen Gases
$C + O_2 = CO_3$		`
976	976	0
c + o = co		
294	294	682
$C + CO_2 = 2CO$		
-976 + 588	— 38 8	1364
$C + H_2O = CO + H_2$		
-582 + 294	— 288	1264°)
-690 + 294	— 396	1372 ⁸)
$C + 2 H_2 O = C O_2 + 2 H_2$		
-1164 $+976$	— 188	1164 ²)
-1380 + 976	— 404	<i>1380</i> ⁸)

Demnach wird bei der Bergasung des Kohlenstoffes nur durch freien Sauerstoff Wärme entwickelt, während bei gebundenem Sauerstoff Wärme gestunden wird (s. Bergasung).

¹⁾ Ber. deutsch. chem. Ges. 1880, 1321 und 2320; Thermochemische Uniers suchungen (Leipzig 1886). — 2 Für Wasserdampf. — 8) Für flüssiges Wasser.

trakter verleihen. Noch mehr unterscheiden sich die Rabel- und Laubhölzer ch die Tüpfelzellen. Bei diefen blieben nur kleine punktförmige Men, Tüpfel genannt, von der Berdickung ausgeschlossen; ist die Dembran verbickt, so bilden diese Stellen Tilpfeltanale; die gehöften Tilpfel der delhölzer erscheinen, von der Fläche gesehen, von einem weiten Hofe um-Die Tüpfel stehen nämlich immer an derselben Stelle, wo in der Sbarzelle ein solcher sich befindet; bei den gehöften sind nur die beiden ent= chenden Tüpfel nicht von der ursprünglichen Membran verschlossen, sondern en einen offenen linsenförmigen Raum zwischen sich, so daß die Membran wirklich durchbrochen ist, und die Zellhöhlen mit einander in Verbindung en. Fig. 285 zeigt solche Zellen mit durchschnittenen gehöften, mit t bezeich= en Tupfeln. Bei ben Coniferen besitzen nur die proseuchymatischen Holzzellen = fcone, treisrund ausgebildete Tüpfel, die sich auf den Darkstrahlen etehrten Wandungen befinden und daher sichtbar sind, wie Fig. 286 zeigt, welche Bild eines Quer= und Tangentialschnittes von Fichte (Abies pectinata) Rellt. Die Tüpfel bei den Laubhölzern sind weit unregelmäßiger von Bortmen, Gestalt und Anordnung; Fig. 287 (a. f. S.) zeigt die mitrostopischen nitte burch das Holz der Buche (Fagus silvatica).

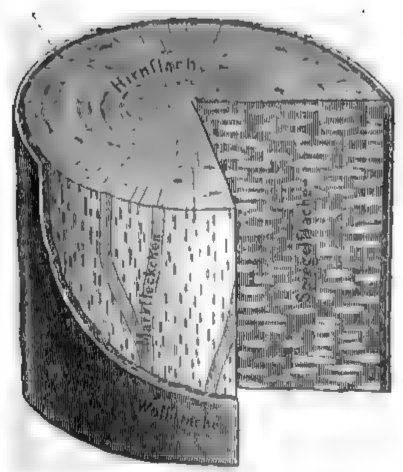
Mile Zellbildungen, hervorgegangen ans dem protoplasmareichen Camm, verlieren bald ihren stickstoffhaltigen Inhalt und damit ihre Fähigkeit zu
hsen, sich zu theilen und überhaupt Neubildungen zu vollziehen, und bilden
diesem Zustande das fertige Holz. Bon da bilden die Zellen nunmehr ein
igedehntes capillares Röhrensustem, welches die Ansgabe übernimmt, das
esser von der Burzel in die Krone des Banmes hinaufzuleiten. Die langtreckten, oben und unten sich spindelförmig schließenden dickwandigen, aber
moch hohlen Zellen, sind in ihrem Durchmesser bei den meisten unserer Holzen so gering, daß ihr Hohlraum auf einem seinen Duerschnitt weder mit
kem Auge, noch mit der Lupe erkannt werden kann; am ehesten ist dies der
U bei Ahorn, Erle, Weide. Die Holzzellen bei den Radelhölzern sind im
igemeinen beutlicher erkennbar, bei einigen werden sie einem scharfen Auge,
den meisten Fällen durch die Lupe, deutlich erkennbar. Das dem Auge
thare Gesüge des Holzes nennt man im gewöhnlichen Leben Holzssafes er

In der Mitte des Banmstammes steht das Mart, welches bei älteren tumen oft vollständig verschwindet; von diesem oder in einiger Entsernung von mselben lausen strahlenförmig nach allen Seiten des Umfanges, hänsig dis die Rinde sich fortsetzend, die Martstrahlen. Dieselben dilben auf dem werschnitte, der Hirnseite des Holzes, grobe oder seine schwachglänzende nien; nach den Radien des Stammes gespaltenes Holz zeigt dagegen die tartstrahlen auf ihrer platten Seite als mehr oder weniger breite Streisen, sich vom Mittelpunkte zur Rinde ziehen und sich durch Glanz und Färdung in der umgebenden Holzmasse unterscheiden. Die Holzarbeiter nennen dessib das den Markstrahlen nach gespaltene, durch seine Markstrahlen glänzende piegelnde) Holz Spiegelholz und die Markstrahlen selbst Spiegel, und e Fläche, in der sie verlansen, Spiegelstäche (Fig. 288 a. S. 417). Die karkstrahlen sind bei einigen Holzarten bis zu 30 cm hoch, bei anderen

ge & camen tum breit, bei arat an der miden ben Martstrahlen sich besindet, lopa : Barrenringen um bas Dart ober ben Mittelpra indem auf die alteften Schichten gegen außen bie mit

jungeren folgen und fo fort bis zur Rinde, unter welcher bie jungften gewebe liegen und fich bier in ber fog. Cambinmichicht (Baft) ftel neuem bilben, fo daß die Innahme jedes Baumftammes zwischen ber und bem jüngsten Holze stattfindet. Es legen sich somit alle Jahre m Stamm nene Echichten an, nub werben fo viele concentrische Ringe erzeu n Jahre gablt; da aber auch ein allmähliches Wachsen bes Banmen bie Dohe stattsindet, so bildet jeder Holzving einen gestreckten Kegel, a benen der folgenden Jahre vollsommen überbeckt und eingeschlossen, einigen Holzarten sinden sich charakteristisch längliche Markflecken, latten Seiten stets dem Kerne oder der Rinde zusehren und lediglich erholungen sind.

Rinde um einen Banmftamm bildet sich burch starte Berbunftung mut (Epidermis), die vielen Zellsaft zur beschlennigten Ablagerung b nach und nach die sog, echte Cuticula bildet, die durch ihre in-



burd einen Banmftamm mit feiner Spiegeirfache, jemen Marfnrabten und Marfnrafen, (Rach Rarblinger.)

1 Substanzen und ihre wachsende Dide mehr ober weniger undurch-

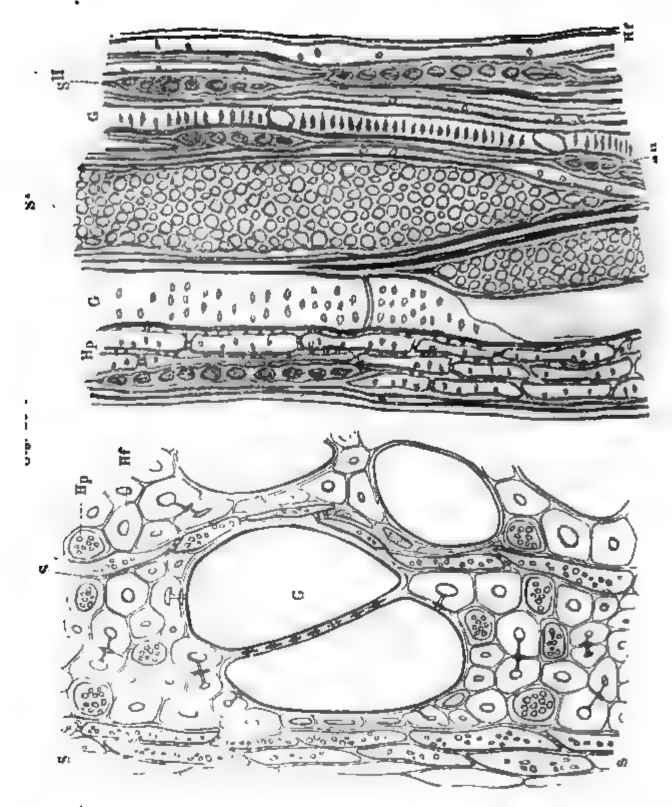
wichtigste Bestandtheil des Polzes ift ber Bellstoff ober bie Callio O., in welchen die inernstirenden Stoffe (lignin, Polz-1. w.) eingelagert find.

F. Schulge 1) wird bei ber Behandtung bes Holges mit Ratron-Theil ber Cellulofe gelöft, nach P. Tauft 1) schon beim Erhiten mit D. Lange 5) erhitt die Polzprobe mit Kalilange; er fand an reiner n Eichenholz 56 Proc., Buchenholz 53 Proc., Tannenholz 50 und

ebig's Ann. 146, 180. — *) Fijcher's Jahresber. 1889, 1. — *) Zeitichr. em. 14, 288; Fijcher's Jahresb. 1890, 1.
Beennkoffe. 27

taum fichtbar bis gu 2 mm hoch, bei einigen 1 mm breit, bei auten m

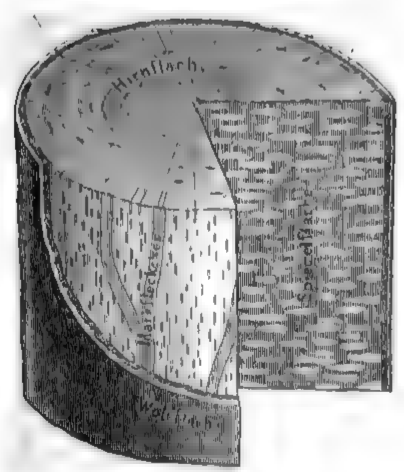
Das Holzgewebe, welches zwischen ben Markstrahlen sich befindet, lage sich in treisförmigen 3ahrestingen num das Mark ober ben Mittelpul bes Stammes ab, indem auf die altesten Schichten gegen außen die nich



gewebe liegen und sich hier in der sog. Cambiumschicht (Baft) fiet v neuem bilben, so daß die Zunahme jedes Baumftammes zwischen der kin und dem jüngsten Holze stattfindet. Es legen sich somit alle Jahre und Stamm neue Schichten au, und werden so viele concentrische Minge erzugt Dola. 417

in die Sobe ftattfindet, so bildet jeder Polgring einen gestreckten Regel, on benen der folgenden Jahre vollsommen überbeckt und eingeschlossen i einigen Polgarten finden sich charafteristisch längliche Markflecken, platten Seiten stets dem Kerne ober der Rinde zusehren und lediglich berholungen sind.

Minde um einen Bamustamm bilbet sich burch ftarte Berbunftung hant (Epidormio), die vielen Zellfaft zur beschleunigten Ablagerung ib nach und nach die fog. echte Cuticula bilbet, die durch ihre in-



t burch einen Baumftamm mit feiner Spiegelfiliche, gelnen Marfftrabien und Marffleden. (Rach Rorblinger.)

en Substanzen und ihre wachsende Dide mehr oder weniger undurchfür Pluffigleiten wird.

wichtigste Bestandtheil bes Polges ift ber Bellftoff ober bie Callio O., in welchen bie inernstirenben Stoffe (Lignin, Polge, w.) eingelagert finb.

h &. Schulge 1) wird bei ber Behandlung bes Polges mit Natron-Theil ber Cellulofe gelöft, nach D. I ange 1) schon beim Erhiben mit G. Lange 1) erhipt die Polgprobe mit Ratilange; er fand an reiner in Eichenholz 56 Broc., Buchenholz 58 Proc., Tannenholz 50 und

febig's Ann. 140, 180. — 9) Fijcher's Jahresber, 1880, 1. — 9) Zeitichr. bem. 14, 288; Fifcher's Jahresb. 1890, 1.

Torf 44 Proc. H. Müller¹) kocht die Holzprobe mit Wasser, behandelt mit Alkohol und Benzol, um Fett, Wachs, Harz u. dergl. zu lösen, extrahirt dann mit Ammoniak Farbstoff und pectoseartige Stoffe und behandelt mit Brom, um die Cellusose rein zu gewinnen. Er fand so:

Holzarten	Wasser	Wasser= extract	Harz	Cellulose	Incrust. Stosse
Birten	12,48	2,65	1,14	55,52	28,21
Buchen	12,57	2,41	0,41	45,47	39,14
Buchsbaum	12,90	2,63	0,63	48,14	35,70
Cbenholz	9,40	9,99	2,54	29,99	48,08
Eichen	13,12	12,20	0,91	39,47	34,30
Erlen	10,70	2,48	0,87	54,62	31,33
Guajat	10,88	6,06	15,63	32,22	35,21
Raftanien	12,03	5,41	1,10	52,64	28,82
Riefern	12,87	4,05	1,63	53,27	28,18
Linden	10,10	3,56	3,93	53,09	29,32
Mahagoni	12,39	9,91	1,02	49,07	27,61
Pappel (Schwarzs)	12,10	2,88	1,37	62,77	20,88
Tannen	13,87	1,26	0,97	56,99	26,9 1
Teat	11,05	3,93	3,74	43,12	38,16
Weiden	11,66	2,65	1,23	55,72	28,74

Th. Thomsen²) bezeichnet den in verdünnter Natronlauge löslichen Bestandtheil der incrustirenden Stoffe des Holzes mit Holzgummi, dessen Formel $C_6H_{10}O_5$; 100 The. Holz enthielten an Holzgummi:

	Peripherie	Mitte
Birke, alt	 . 13,9	19,7
Birke, jung	•	26,4
Buche, alt	 . 8,2	15,9
Buche, jung	 . 11,9	11,3
Buche, jung		15,9
Eiche	 . (14,4)	10,7
Esche		10,7
Kirschbaum	 . 19,3	15,4
Ulme	 . 8,9	12,0

Nach F. Koch 3) findet sich Holzgummi nur im Holze der Laubbäume, nicht in dem der Nadelhölzer. Dagegen fand A. Wieler⁴) für Pinus silvestris:

¹⁾ Hofmann, Wiener Ausstellungsbericht S. 27. — 2) Journ. prakt. Chem. 19, 146. — 8) Fischer's Jahresb. 1887, 1. — 4) Ebend. 1886, 1056.

Bestandtheile	Rernholz Proc.	Splintholz Proc.	Rinde Proc.	
Wasser extrahirt	6,99	3,31	42,43	
Altohol	4,41	2,87	3,69	
binfäure	0,75	1,20	2,18	
e in 0,1 proc. NaOH löslich .	2,56	2,38	1,84	
1 proc. Na OH löslich	2,57	4,66	4,32	
mmi	10,99	16,07	6,35	
e durch 10 proc. Na OH löslich.	_	_	4,72	
Chlorwasser löslich	55,51	58,21	26,24	
fe aus dem Lignin-Rückfand ber.	22,77	23,85	7,35	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	0,78	0,37	0,77	
Summe	107,33	112,82	99,89	
)	37,63	42,72	20,07	
Cellulofebestimmungen }	39,11	38,98	22,01	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	28,01	37,5	17,43	

Die genaue Rindenanalyse ergab folgende Bestandtheile:

Davon ausziehbar	burd	þ					Proc.
Petroläther							. 4,59
Aether							-
Waffer		• • •					42,43
Davon wurden be				•	• • •		
Gerbjäure						. 2,94 Pr	oc.
Andere durch B							.
Traubenzucker .							
Sacharosen .	• •	• • •	• •	• •	• • •	. 6,49 _n	
Gummi	• •	• • •	• •			. 2,17	
Metarabinjäure	• •						2,18
Sonstige durch	0,1 pr	oc. Na	HO	auszi	iehbare	Stoffe (vi	el=
leicht Eiweiß)	• •	• • •	• •	• •		• • • •	1,84
Stärke	• •						. 6,25
Durch 1proc. N	aOH	Ibeli	de S	toffe			. 4,32
Holzgummi							6,35
Pararabin							. 1,67
							•
Calciumozalat.							
Eiweißkörper .							
Durch Chlorwaf							
Cellulose aus de	m Li	gnin=8	Rüdfte	ind b	er		. 7,35
• •							105,11

varzgehalt befördert die Brennbarkeit des Holzes; Hampel 1) fand Behandeln mit 90 proc. Alkohol:

Mittheilungen b. technol. Gewerbemuseums 1882, 87.

	•
Taxus teaments L	7,514
Attes excelse D C.	2,734
Lara eariges D. C	1,507
Figure 1	1,744
Aper Previous and L	1,69
Francis entensor L	1,47
the fireman L	1,44
Bettis with L	1,167

Seiemmet is der Seiferzedalt des Holzes, welcher nach Jahn und Luciern ungenwein verschieden in und den Brennwerth des Holzes irreckent dernicht verzi. S. 425 i. Im Frühjahr ift der Wassergehalt genwein dieber als im Herter und Binter, in den Aesten höher als im Sta Schutzer und Herter Tungenden Wassergehalt für frijches Holze

	Shubler und Hartig Proc.	Hartig Proc.	Sel jájied Beski Pa
Dainbude eber Beiffude (Carpinus betulus) .	18,6	37	22 ti
Beide Chalix caprea	26,0	42	30,
Thorn (Acer Pseudo: latanus)	27,0	34	30 ,
Cide (Fraxinus excelsior)	28,7 .	27	14',
Birle (Betula alba	30, 8	47	24
Eiche Quercus pedunculata:	35,4	35	22,
Rostafiante (Aesculus Hippocastanum)	38,2	48	37
Bute Fagus silvatica)	39,0	39	20
Riefer Pinus silvestris)	39,7	61	15
Erle (Alnus glutinosa)	41,6	50	33
Ulme (U mus campestris:	44,5	34	22
Fichte Abies excelsa	45,2	56	11
Linde (Tilia europaea)	47,1	52	36
Larix europaea)	48,6	5 0	17
Schmarzpappel (Populus nigra)	51,8	52	43

Die zweite Spalte enthält die Durchschnittswerthe der Hartis Bestimmungen für die einzelnen Monate, wobei aber die Hölzer nur bi lufttrocken gebracht waren, so daß diese Werthe thatsächlich noch 10 bis 12 zu niedrig sind; die dritte Spalte desgleichen Grenzwerth anderer Beobach

Die Untersuchungen der Forstakademie zu Eberswalde²) mit dem Ho Fichte (und zwar dem Stammtheil 1,4 bis 4 m über dem Boden) ergaben zwar der Splint wasserreicher ist als der Kern, daß aber das Berhi zwischen dem Wassergehalte in beiden Theilen außerordentlich schwankt einigermaßen constante Zahlen nur in der Summe des Wassergehaltes ganzen Stammtheil (also vom Kern und Splint) erhalten wird. Der W

¹⁾ Bergl. Nördlinger, Die technischen Eigenschaften des Holzes, S. 6! 2) Fischer's aber. 1883, 1200.

lt des Holzes, welcher bis zum Eintritt ber Lufttrockenheit abgegeben wirb, ankt von 36 bis 44 Proc. des Gewichts bei der Fällung. Eine gesetzmäßige je ist nicht vorhanden, vielmehr die Reihenfolge der Monate folgende: Mai nimum), Juli, December, Juni, Februar, Marz, Angust, October, Sep-Der Wassergehalt des luftenen Holzes ist geringen Schwankungen unterworfen und geht nur von Proc. auf 12 Proc. Die Monate folgen babei in biefer Weise: October, inimum), Juli, August, September, Mai, Marz, Juni, Rovember, Januar, M, Februar, December (Maximum), laffen also nur unbentlich bie Sommer-Late an ben Anfang, die Wintermonate an ben Schluß ber Reihe treten. : demische Untersuchung ergab, daß auf Grund der chemischen Zusammen-Eng ein wahrscheinliches Resultat ilber die etwaige größere ober geringere wer ber in ben einzelnen Monaten gefällten Hölzer zunächst noch nicht gewerben konnte. Rern und Splint zeigten liberall wesentliche Unterschiebe ließen die geringere Dauerhaftigkeit des letteren erklärlich finden. peführten Festigkeitsversuche mit zehn Jahre lang im Freien und unter Dach Demahrten Holzproben ließen einen bestimmten Ginfluß der Fällzeit nicht men.

Bersuche über die Wasseraufnahme von trockenem Holz wurden von isbach 1), Maumené2) u. A. ausgeführt. F. Schödler3) fand, daß Io Hirnstäche Tannenholz in fünf Tagen 73 bis 129 g Wasser aufnahm, der Sehneufläche aus nur 11 g. Maumené fand, daß 100 Thle. trockenes 3,9,37 bis 174,86 Thle. Wasser aufsaugen können, während das im gestichen Holze enthaltene Wasser von 4,61 bis 13,56 schwankte.

Beim Trodnen zieht sich das Holz zusammen, es schwindet. Rach rollinger beträgt die Größe des Schwindens beim Trocknen: I. nach der htung der Fasern, II. nach der Nichtung des Stammhalbmessers, III. nach Richtung senkrecht auf die Ebene der Spiegel in Procenten bei:

			I.	II.	III.		ľ,	11.	III.
Beigbuchen !		•	0,21	6,82	8,00	(Hoen	0,26	5,85	6,90
Rothbuchen	•	•	0,20	5,25	7,03	Espen	0,0	3,97	3,33
Feldahorn	•	•	0,0	2,03	2,97	Sahlweiden .	0,0	2,07	1,90
Ulmen		•	0,05	3,85	4,10	Linden	0,10	5,73	7,17
Thorn	•		0,11	2,06	4,13	Föhren	0,0	2,49	2,87
Birten				3,05	3,19	Fichten	0,0	2,08	2,62
Eiden				2,65	4,10	Erlen	0,30	3,16	4,15

3. A. Frey4) verwandte mittelstarke, 75- bis 100 jährige Stämme, welche mgs Januar 1877 gefällt wurden. Der Wald war an einem Nordwest mge, bei 750 bis 800 m über dem Meere gelegen. Etwa 60 cm über Stocke wurden Stücke von passender Länge abgesägt und hierauf sosort von Horz Holzart acht volltommen genau gearbeitete Eubikdecimeter-Wilrsel hersut. Diese wurden gewogen, aus den acht Wägungen wurde das mittlere sicht von 1 obdo und hieraus das specis. Grüngewicht silr jede Holzart

	Grün	Commer- troden	Abges troduct	Kusge	trodnet	Z.	Berte		
P ol3art	Specif. Gew.	Specif. Gew.	Abjos lutes Gew.	Specif. Gew.	Serlus	Specif. 25 Gew. Broc.		Specif. Gew.	
Eiche	1,0745	0,9852	848	0,804	29,1	0,766	34,2	0,387	
Ejde	0,8785	· ·	769	0,771	19,6	0,746	29,1	0,371	
Buche	1,0288	-	756	0,747	33,5	0,700	41,7	0,319	
Riefer	0,8784	•	672	0,678	27,6	0,662	87,7	0,351	
Ulme	0,9166	•	626	0,635	35,5	0,595	42,6	0,284	
Eibe	0,9030	0,7106	686	0,696	24,6	0,642	85,8	0,262	
Aborn	0,9210	·	674	0,637	88.1	0,604	40,3	0,247	
Aspe	0,8809		481	0,515	46,1	0,463	54	0,179	
Lärche	0,7633	•	578	0,607	27,8	0,560	84,8	0,238	
Beigtanne .	0,8041	•	544	0.529	87,8	0,510	43,8	0,214	
Linde	0,7690	•	483	0,505	41,6	0,484	47,7	0,240	
Ficte	0,5266	•	465	0,487	18,1	0,457	28,1	0,198	

				Procen	t. Eh w	indung			
P olzart	श्रम	 Betrod	net		Dürr]	Bertohlt		
	Adlial	Radial	Ge: janunt	Uchfial	Radial	Ge- jammt	Nasial	Radial	
Eiche	0,0	3,1	6,1	0,2	6,8	18,8	6	17	
Efche	0,0	4,3	8,4	0,0	8,6	16,5	7	25	
Buche	0,0	4,3	8,4	0,0	7,5	14,4	6,5	22	
Riefer	0,0	3,4	6,7	0,2	6,9	18,5	8	26,5	
Ulme	0,3	3,4	7,0	0,1	5,9	11,5	9	20	
Eibe	0,0	1,1	2,1	0,5	4,8	8,9	10,5	8	
Ahorn	0,0	1,7	8,4	0,0	4,5	8,9	8,5	18	
Aspe	0,4	3,8	7,8	0,3	6,1	12,1	7	15	
Lärche	0,2	8,4	6,9	0,4	5,2	10,5	8,5	10,5	
Weißtanne .	0,0	2,3	4,6	0,4	5,7	11,4	10	11	
Linde	0,0	5,7	11,1	0,1	8,8	16,9	8	25,5	
Ficte	0,0	3,1	6,1	0,8	5,7	11,8	9	10,5	

berechnet. Von diesen acht Würfeln wurden vier zur Verkohlung best welche zugleich auch zur Erhebung der Gewichtsveränderung durch "Abtrodienten, und je zwei zum "Anstrodien" und "Ausdörren", wobei die Wgetroffen wurde, daß das mittlere Gewicht in jeder Gruppe möglichst dem allgemeinen Mittelgewichte der Holzart entsprach. Zur Feststellm Gewichtes des Holzes im "sommertrockenen" Zustande wurden aus den entrindete "igen Orten nach Wagnerart liegen gebliebenen Rest

je Angust noch je zwei Littrfel verfertigt. Ge erschien die Grbebung bes sichtes in diesem Bustande deshalb wichtig, weil filte mannigsache technische wendungen dieser Zustand die Regel ist. Die Abtrochung wurde erziell, en man die zur Verkoblung bestimmten Affliefel obne jede weitere Rorung bis Mitte Inni auf dem Oftrichboden liegen lieft. Die Schwindung siesem Grabe ber Trodenheit war noch unmeftbar und konnte baber kein kfifches Gewicht, fondern nur das absolute Gewicht erhoben werden. Band "ausgetrochnet" wurde baburd, erreicht, daß man die betreffenben rfel in einem Zimmer luftig aufschichtete. Der Raum wurde bis Enbe il meift geheizt und aufangs Angust blirfte ber Zustand bes Polzes ziemlich L entsprochen haben, welchen man in der Regel als eine Folge des "jabregen Liegens unter Dady" bezeichnet. Bur Perstellung bes Bustanbes "blier" Eben zuerst Versuche vorgenommen, bas Polz demisch troden berzustellen. bies miftlang, so brachte man die Wiltefel aufangs Mai in den Parrranm :r Barquettenfabrit. Die Resultate biefer burch zwei Monate fortgesetzten erung bei allmählich steigender Temperatur, welche in den letzten 41 Tagen 100° betrug, wurden an Ort und Stelle burch Messungen und Magungen Bestellt. Bur Vertohlung bebiente man fich ber Apparate einer Bulverfabrit. Witrfel wurden in eingemanerten Retorten mittels überhigter Luft volledig vertoblt and nach vollendetem Bertoblungs- und Abtiblungsprocesse an t und Stelle gemeffen und gewogen.

Der Aldengehalt des Kernholzes ist nach D. Zimmermann!) erhebe größer als der des Splints; letterer betrug 0,2% bis 1 Proc., während enholz dis 8,8 Proc. Alche enthielt. Rach Moser enthalten 100 Thte. denes Holz:

									がが	Streidhere	22525755	Sivility of	FI VITE VIEW	्रंथ	Merce	278	Regren
Blaf	lan	iłe					•		일, H		0,59	0,02	0,04	0,55	 	1,43	0,15
d e	•				•	•		•	0,5	0,01	0,03	0,03		0,09	0,02	0,31	0,08
k .	•			•				•	0,5	0,01	0,08	0,01		0,05	0,02	0,87	0,03
TOP	•				•		•	•	0,27	0,01	0,01	0,01		0,04	0,02	0,07	0,07
fer	•	•	•		•		•	•	0,26	0,01	0,02	0,04	1	0,03	0,01	0,18	0.03
te.				•	•	•	•		0,26		0,02	0,01		0,03	0,03	0,15	0,03
ine			•	•				•	0,24	0,01	0,01	0,02		0,04	0,03	0,12	0,01
te								•	0,21	0,01	0,01	0,01		0,01	0,00	0,10	0,01

Patera"), Altermann und Särnström") machen auf den Ishosphoiegehalt der Holzasche aufmerksam in Rünchlicht auf hittenmännische Bwede.

¹⁾ **Beitschr. f. angew. Chem.** 1893, 426; Moser, Chem. f. Lands und Korsts be (Wien 1870). — 2) Wochenschr. d. osteri. Ang.s u. Aich. Mei. 1867, 1888. ernfont. Ann. 1888, 803; Pischer's Aahresb. 1889, 2.

	Grün	Sommer: trocen	Abge= trodnet	Ausgel	rodnet	Dürr		Bertohlt		
Holzart	Specif. Gew.	Specif. Gew.	Abjo= lutes Gew.	Specif. Gew.	en Berluft	Specif. Gew.	is Beruft	Specif. Gew.	north Bertut Bertut Bertut	
Eiche Esche Buche Riefer Ulme Eibe Thorn Tipe Lärche	1,0745 0,8785 1,0288 0,8734 0,9166 0,9030 0,9210 0,8809 0,7633 0,8041	0,8304 0,8160 0,7828 0,7502 0,7106 0,7044 0,6398 0,6112	858 769 756 672 626 686 674 481 573 544	0,804 0,771 0,747 0,678 0,635 0,696 0,637 0,515 0,607 0,529	29,1 19,6 33,5 27,6 35,5 24,6 33,1 46,1 27,3 37,3	0,766 0,746 0,700 0,662 0,595 0,642 0,604 0,463 0,560 0,510	33,2 29,1 41,7 37,7 42,6 35,3 40,3 54 84,8 43,8	0,387 0,371 0,319 0,351 0,284 0,262 0,247 0,179 0,238 0,214	76,7 77,9 82,3 80,1 81,9 76,2 81,4 86,3 77,1	
Linde Fichte	0,7690 0,5266	· ·	483 465	0,505 0,487	41,6 13,1	0,484 0,457	47,7 23,1	0,240 0,193	84,1 73,3	

		Procent. Schwindung							
Holzari	An	sgetroc	net]	Dürr			Vertohli	
	Achfial	Radial	Ge= sammt	Achfial	Radial	Ge= sammt	Adfial	Radial	Se: Sammi
Eiche	0,0	3,1	6,1	0,2	6,8	13,3	6	17	35,2
Ejche	0,0	4,3	8,4	0,0	8,6	16,5	7	25	47,7
Buche	0,0	4,3	8,4	0,0	7,5	14,4	6,5	22	43,1
Riefer	0,0	3,4	6,7	0,2	6,9	13,5	9	26,5	50,8
Ulme	0,3	3,4	7,0	0,1	5,9	11,5	9	20	41,4
Eibe	0,0	1,1	2,1	0,5	4,3	8,9	10,5	8	19,6
Ahorn	0,0	1,7	3,4	0,0	4,5	8,9	8,5	13	30,7
Aspe	0,4	3,8	7,8	0,3	6,1	12,1	7	15	32,8
Lärche	0,2	3,4	6,9	0,4	5,2	10,5	8,5	10,5	26,7
Weißtanne .	0,0	2,3	4,6	0,4	5,7	11,4	10	11	28,7
Linde	0,0	5,7	11,1	0,1	8,8	16,9	8	25,5	48,9
Ficte	0,0	3,1	6,1	0,3	5,7	11,3	9	10,5	27,1

berechnet. Von diesen acht Würfeln wurden vier zur Verkohlung bestimmt, welche zugleich auch zur Erhebung der Sewichtsveränderung durch "Abtrocknen" bienten, und je zwei zum "Austrocknen" und "Ausdörren", wobei die Wahl so getroffen wurde, daß das mittlere Sewicht in jeder Gruppe möglichst genau dem allgemeinen Mittelgewichte der Holzart entsprach. Zur Feststellung des Sewichtes des Holzes im "sommertrockenen" Zustande wurden aus den halbentrindeten, an luftigen Orten nach Wagnerart liegen gebliebenen Resten ans

fangs August noch je zwei Würfel verfertigt. Es erschien die Erhebung des Gewichtes in diesem Zustande deshalb wichtig, weil für mannigfache technische Berwendungen dieser Zustand die Regel ist. Die Abtrocknung wurde erzielt, indem man die zur Verkohlung bestimmten Würfel ohne jede weitere Vorkehrung bis Mitte Juni auf dem Estrichboden liegen ließ. Die Schwindung in diesem Grade der Trodenheit war noch unmeßbar und konnte daher kein specifisches Gewicht, sondern nur das absolute Gewicht erhoben werden. Der Bustand "ausgetrocknet" wurde dadurch erreicht, daß man die betreffenden Würfel in einem Zimmer luftig aufschichtete. Der Raum wurde bis Ende April meist geheizt und anfangs August dürfte der Zustand des Holzes ziemlich bem entsprochen haben, welchen man in der Regel als eine Folge des "jahre= langen Liegens unter Dach" bezeichnet. Bur Herstellung des Zustandes "dürr" wurden zuerst Versuche vorgenommen, das Holz chemisch troden herzustellen. Da dies mißlang, so brachte man die Würfel anfangs Mai in den Darrraum einer Parquettenfabrik. Die Resultate dieser durch zwei Monate fortgesetzten Darrung bei allmählich steigender Temperatur, welche in den letzten 41 Tagen bis 100° betrug, wurden an Ort und Stelle durch Messungen und Wägungen festgestellt. Zur Verkohlung bediente man sich der Apparate einer Pulverfabrik. Die Würfel wurden in eingemauerten Retorten mittels überhitzter Luft vollständig verkohlt und nach vollendetem Verkohlungs= und Abkühlungsprocesse an Ort und Stelle gemessen und gewogen.

Der Aschengehalt des Kernholzes ist nach H. Zimmermann¹) erheblich größer als der des Splints; letzterer betrug 0,28 bis 1 Proc., während Kernholz bis 8,8 Proc. Asche enthielt. Nach Moser enthalten 100 Thle. trockenes Holz:

	Ajāe	Schwefelsaure	Phosphor= fäure	Rieselsäure	Chlor	Rali	Rafron	Ralt	Magnefia
Roßkastanie	2,8	_	0,59	0,02	0,04	0,55		1,43	0,15
Buche	0,5	0,01	0,03	0,03	_	0,09	0,02	0,31	0,06
Eiche	.0,5	0,01	0,03	0,01	— ,	0,05	0,02	0,37	0,02
Lärche	0,27	0,01	0,01	0,01		0,04	0,02	0,07	0,07
Riefer	0,26	0,01	0,02	0,04		0,03	0,01	0,13	0,02
Birte	0,26	<u> </u>	0,02	0,01	_	0,03	0,02	0,15	0,02
Tanne	0,24	0,01	0,01	0,02	_	0,04	0,02	0,12	0,01
Ficte	0,21	0,01	0,01	0,01		0,01	0,06	0,10	0,01

Patera²), Atermann und Särnström³) machen auf den Phosphorssäuregehalt der Holzasche aufmertsam in Rücksicht auf hüttenmännische Zwecke.

¹⁾ Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, 426; Moser, Chem. f. Lands und Forsts wirthe (Wien 1870). — 2) Wochenschr. d. österr. Ing.s u. Arch.:Ver. 1877, 158. — 8) Jernsont. Ann. 1888, 303; Fischer's Jahresb. 1889, 2.

Name		Specif. Bewicht nach Rarmarfc								
ber Poljarten	2n 10	icem (gr Buftande	· ·	In lufttrodenem Zustande						
	Betingfter.	фофпев	Milleres	Geringftes bochtes		W.Dien				
Nhorm	0,848	0,989	0,916	0,612	0,750	0,081				
Apfelbaum , , , .	0,060	1,197	1,048	0,674	0,798	0,783				
Birle	0,851	0,991	0,921	0,591	0,788	0,604				
Bienbaum 👝 🧩	-	0.00	_	0,646	0,782	0,000				
Buche	0,852	1,100	0,980	0,590	0,659	0,721	ŀ			
Buchtboum 🔒 🧓		_	_	0,912	1,081	0,071	į			
Feber	_	-		0,561	0,575	0,568				
Ebenholy	-	_	-	1,187	1,881	1,250				
Erbenholy	_		-	0,744	0,807	0,776				
біфе	0,886	1,128	1,000	0,650	0,920	0,766	L			
Refe	0,809	1,011	0,910	0,428	0,690	0,551	١			
liche	0,778	0,927	0,859	0,640	0,845	0,692	l			
Flate (Both-							l			
tanne)	0,500	0,908	0,791	0,800	0,492	0,428	l			
Ibhre (Riefer) .	0,611	1,078	0,044	0,408	0,708	0,548	l			
Ririchbaum	0,627	0,028	0,877	0,577	0,717	0,647	١			
Carde	0,671	0,924	0,797	0,478	0,505	0,619	ı			
Unbe	0,678	0,878	0,778	0,875	0,604	0,489				
Mahagoni	m-10-0	_		0,568	1,069	0,918	١			
Rufbaum	-	-	-	0,860	0,811	0,735	l			
Pappel	0,751	0,956	0,853	0,858	0,591	0,472	Į			
Pftaumenbaum .		-		0,754	0,872	0,818	ı			
Bodholy		_		1,268	1,842	1,802				
Hoftaftanie, 👝 👝	0,008	0,008	0,908	0,551	0,610	0,580	١			
Canne (Weiß) .	0,841	1,004	0,022	0,459	0,746	0,500	ŀ			
llime , , , , ,	0,878	0,958	0,918	0,608	0,684	0,628				
Beibe	0,716	0,008	0,810	0,892	0,580	0,486	1			
Weißbuche	0,989	1,187	1,088	0,728	0,824	0,776	1			
Beigborn	-	-	-	0,871	0,871	0,871	1			

Specif. Gewicht ber Bolger nach Bartig 1), grün und bei 60° geme

	de a de a	2:	oden
	Grün	Grenzen	Durdide
Ciche (Q. podunc.)	0,98 bis 1,28 0,97	0,89 bis 1,08 0,74	0,89 in interest o,79 in mittelf

er, Techn. Elgenichaften ber Golger, 6. 507.

	Grün	Troden				
		Grenzen	Durchichnitt			
np.) p.) dopl.) ur.) so. Hipp.) . ipr.) rvifol.)	0,73 bis 1,18 0,87	0,56 bis 0,82 0,61 ,, 0,74 0,53 ,, 0,79 0,51 ,, 0,77 0,44 ,, 0,80 0,52 ,, 0,68 0,42 ,, 0,64 0,43 ,, 0,63 0,31 ,, 0,74 0,85 ,, 0,60 0,82 ,, 0,59 0,39 ,, 0,52	0,69 bis 0,60 ziemlich leicht 0,59 bis 0,50 leicht 0,49 bis 0,40 jehr leicht			

Maumens (vergl. S. 421) gefundenen specifischen Gewichte :selben Werthe, als sie das Jahrbuch des Pariser Längenbureaus

	Längenbureau	Maumené
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,72 bis 0,82	0,7897
igoni	0,56 " 0,85	0,8843
	0,55 , 0,60	0,5698
	0,78 , 0,81	0,6562
sbaum	0,91 , 1,32	1,0550
	0,49	0,5087
buche	0,76	0,7763
	0,61 bis 1,17	0,8245
1	0,64	0,6817
	0,70 bis 0,84	0,7751 bis 0,8423
el	0,39 _n 0,51	0,4709
	0,66 , 0,82	0,7559
aum	0,68 , 0,92	0,6060
	0,55 , 0,76	0,6610
ine	0,65	0,6640
<i>e</i>	0,53 bis 0,54	0,5324

. Hoh 1) ist bas specifische Gewicht für

ola.	•	•	•	•	•	0,553	Weigbuche .	•	•	•	•	0,739
						0,660	Birte	•	•	•		0,758
holz.	•	٠	•	•	•	0,674	Rothbuche	•	•	•		U,770
iholz.	•	•	•	•	•	0,704	3wetschenbaum	•	•	•	•	0,829
laum	•	•		•	•	0,709	Cbenholz		•	•	•	1,115.

vicht von 1 obm (Festmeter) Holz ist nathrlich gleich dem specie in Tonnen oder 1000 kg; ein Festmeter Erlenholz wiegt somit 53 Tonnen oder 553 kg.

naturforic. Gej. Bamberg 1877, 59.

name		Specif.	Gewicht 1	na č j Rari	marfc		icht v. Urfeln Merer
der Holzarten	In fri	ichem (gr Zustande	i	In	lufttroce Zuftande		cif. Gewie . Holzwill ch Witn ?
_	Geringftes	Pöchftes	Mittleres	Geringstes	Söchstes	Mittleres	Specif. getr. Ha nach
Ahorn	0,843	0,989	0,916	0,612	0,750	0,681	0,618
Apfelbaum	0,960	1,137	1,048	0,674	0,793	0,733	_
Birte	0,851	0,991	0,921	0,591	0,738	0,664	0,598
Birnbaum	—	—		0,646	0,732	0,689	_
Buche	0,852	1,109	0,980	0,590	0,852	0,721	0,560
Buchsbaum	_	—	-	0,912	1,031	0,971	_
Ceder	_	-		0,561	0,575	0 ,56 8	_
Cbenholz	_	_	-	1,187	1,331	1,259	_
Eibenholz	<u> </u>	-	 	0,744	0,807	0,775	
Eiche	0,885	1,128	1,006	0,650	0,920	0,785	0,663
Erle	0,809	1,011	0,910	0,423	0,680	0,551	0,443
Ejche	0,778	0,927	0,852	0,540	0,845	0,692	0,619
Ficte (Roth=		.				`	·
tanne)	0,590	0,993	0,791	0,360	0,492	0,426	0,434
Föhre (Riefer) .	0,811	1,078	0,944	0,403	0,763	0,583	0,485
Rirjobaum	0,827	0,928	0,877	0,577	0,717	0,647	·
Lärche	0,671	0,924	0,797	0,473	0,565	0,519	0,441
Linde	0,678	0,878	0,778	0,375	0,604	0,489	0,431
Mahagoni	-	_		0,563	1,063	0,813	' _
Nußbaum	_			0,660	0,811	0,735	_
Pappel	0,751	0,956	0,853	0,353	0,591	0,472	0,346
Pflaumenbaum .	 			0,754	0,872	0,813	_
Podholz			_	1,263	1,342	1,302	_
Roßtastanie	0,908	0,908	0,908	0,551	0,610	0,580	_
Tanne (Weiß=) .	0,841	1,004	0,922	0,452	0,746	0,599	0,493
Ulme	0,878	0,958	0,918	0,568	0,684	0,626	0,518
Weide	0,715	0,906	0,810	0,392	0,580	0,486	0,501
Weißbuche	0,939	1,137	1,038	0,728	0,824	0,776	0,691
Weißdorn	_	_	_	0,871	0,871	0,871	—
	ł				1		

Specif. Gewicht der Hölzer nach Hartig1), grün und bei 60° getrochnet:

	(Q 23	Troden				
	Grün	Grenzen	Durchschnitt			
Eiche (Q. pedunc.)	0,93 bis 1,28 0,97 , 1,10 0,70 , 1,14 0,90 , 1,12 0,92 , 1,25 0,75 , 1,00	0,69 bis 1,03 0,74 , 0,94 0,57 , 0,94 0,66 , 0,83 0,62 , 0,82 0,58 , 0,85	0,89 bis 0,80 schwer 0,79 bis 0,70 mittelschwer			

¹⁾ Nördlinger, Techn. Eigenschaften der Hölzer, S. 507.

alt eines Raummeters in Procenten	Minimum	Mazimum
schwache, Laubholz	63	67
som Stamme, Nadelholz	58	62
vom Stamme, Laubholz	} 53	57
m Stamme, Radelholz	48	52
on Aesten, Laubholz	} 43	47
	42	48
m Stamme, Laubholz	33	37
oni Stamme, Laubholz	23	27
n Aesten in Raummetern, Laub- und Nadelholz on Aesten in Raummetern, Laub- und Nadelholz	} . 18	17
on Gichen, geputt und ungeputt	3 8	42
on Fichten und Tannen, ungeputt	15	51

T o r f 1).

Rörpers war in Nordwestdeutschland schon zur Zeit des Plinius., 16. Buch, 1) bekannt.

ratur: Dau, Handbuch über den Torf (Leipzig 1823). Wiegmann, bildung und Wesen des Torfes (Braunschweig 1837 und 1842). Wied, (Chemnig 1839). A. Griesebach, Bildung des Torfes in den Ems. ingen 1846). A. Bode, Anleitung zum Torfbetriebe in Rugland. Lesquereux (beutsch von Lengerke), Untersuchung der Torf. 1847). Sendiner, Begetationsverhältnisse von Sudbayern (Munchen schmidt, Torffabrikation (Berlin 1859). Bromeis, Aufbereitung und Torfes (Berlin 1859). Vogel, Der Torf (Munchen 1859). W. Leo, uedlinburg 1860). A. Bogel, Prattische Anleitung zur Werthbestims erfgrunden (München 1861). Dullo, Torfverwerthung (Berlin 1861). 18=, Marich= und Torfbildungen (Leipzig 1862). Schent zu Schweins . elle Torfverwerthung (Braunichweig, Bieweg, 1862). F. Bersmann, on condensirtem Torf (Gannover 1862). W. Leo, Compression des Schlidensen, Fabritation von Pregtorf (Berlin 1884). Biermoos-Torf (Leipzig 1865). Senbel, Der Torf (Berlin 1878). g, Industrielle Torfgewinnung und Torfverwerthung (Berlin 1876); orfwirthichaft Suddeutschlands (Berlin 1878). A. Jengich, Die Moore breußen (Königsberg 1878). 3. Matern, Fabrifmäßige Torfgewinnung E. Birnbaum und S. Birnbaum, Torfindustrie und Moorcultur

Die Widerstände, welche sie trocken dem Zersägen entgegenstellen statiffenach Hoh in folgender Reihenfolge: Fichte, Erle, Kirsche, Birke, Eichte, Wei buche, Rothbuche, Ahorn, Zwetsche, Ebenholz; feucht dagegen: Fichte, Eid Erle, Birke, Weißbuche, Kirsche, Rothbuche, Zwetsche, Ahorn, Ebenholz. T Viegungselasticität giebt folgende aufsteigende Reihe: Ebenholz, Eid Ahorn, Zwetsche, Kirsche, Weißbuche, Birke, Fichte, Erle, Rothbuche; Wasseraufnahmefähigkeit: Ebenholz, Weißbuche, Zwetsche, Ahorn, Fichte, Rothbuche, Kirsche, Birke, Erle.

Brennholz wird nach sog. Raummetern (Stère) verkauft, d. h. nach Enb meter Raum, welcher mit Holzscheiten ausgesetzt ist, also einschließlich der Holzüme; bei Stammholz rechnet man etwa $^3/_4$ Derbgehalt. Chevandier sa in den Vogesen als Durchschnittsgewicht von einer Stère:

		Rnüppel				
	Stammholz	von jungen Stämmen	von Aesten			
	kg	kg	kg			
Eiche	371	317	277			
Rothbuche		314	304			
Weißbuche	370	313	29 8			
Birke	338	318	269			
Tanne	277	312	287			
Ficte	256	283	281			

Der Derbgehalt des Holzes, d. h. die Holzmenge, welche ein Raummeter Holz enthält, ist nach den Untersuchungen deutscher forstlicher Versuchsanstalten, bearbeitet von Bauer:

Festgehalt eines Raummeters in Procenten	Minimum	Mazimum
Nutzscheite 1), starke, Laub= und Nadelholz	78	82
Rugknüppel, starke, Nadelholz	73	77
Brennknüppel, starke, glatt, gerade, Nadelholz		
Brennscheite, schwache, glatt, gerade, Laub= und Nadelholz . " starke, knorrig, krumm, Nadelholz " schwache, knorrig, krumm, Nadelholz	00	72
Brennknüppel, starke, glatt, gerade, Laubholz		

¹⁾ Scheite sind Spaltstücke aus Stammabschnitten von mehr als 14 cm Die am schwächeren Ende, Anüppel sind ungespaltene Stammabschnitte von 7 bis 14 c. Dicke am schwächeren Ende, Reisig (Reisknüppel, Langreisig, Abfallreisig) ist Howard von weniger als 7 cm Stärke.

mahme von Bilgen, alle Pflanzenarten betheiligt find. Die Torfmoofe ragnum, Hypnum) sind besonders wichtig, weil sie nach Griesebach Eig leben und in hervorragendem Grade die Fähigkeit haben, große Wassermen aufzunehmen. Durch ihre Entwicklung ist somit ein weiterer Grund ben für bauernbe Durchträufung ber Begetation mit Wasser, ihre wassertabe Thätigkeit forgt bafür, baß nicht allein die weitere Entwickelung ber menbede stets bei reichlichem Wasservorrath stattsindet, sondern daß auch Igestorbenen Pflanzen unter Wasser, somit bei Luftabschluß, der Zersetzung Diese Moosvegetation beginnt rings am Ufer bes stagnirenden re, sie behnt sich aber bald über das ganze Wasser ans, namentlich wenn e so seicht ist, daß die Wurzeln der Moospflanzen den Grund erreichen Im Berbst stirbt die Begetation ab, sie sinkt im Wasser unter und t hier den Zersetzungsprocessen, durch die der Torf gebildet wird. in bildet sich eine neue Moosbede, die im Perbst wieder untersutt. **leser** Weise wird allmählich das ganze stagnirende Wasser mit der ent**ben** Torfschicht angefüllt.

Birnbaum (s. d.) führt als wichtig filr die Torfbildung an: die gemeine die Moorhaide (Calluna vulgaris und Erica tetralix), die Rasen- und rufer (Eriophorum, namentlich vaginatum), die Riebgräser (Carex limona, ascula, ampullacea, vesicaria, pulicaris, paradoxa u. a.), Binsen as silvaticus, setaceus, caespitosus), Simfen (Juneus conglomeratus, kicus, filiformis u. a.), das gemeine Borstengras (Nardus stricta), auf bochgebirgen auch die Zwergkiefer (Pinus pumilio und mughus), das Frohr (Typha latifolia und angustifolia), Malmus (Acorus calamus), defferlilien (Iris pseudacorus), die Wassergräser (Poa aquatica und agrostis), den Froschlöffel (Alisma), den Igelfolden (Sparganium), bas tant (Sagittaria), die Minze (Montha aquatica), die Sumpfdistel duus palustris und crispus), Schachtelhalm (Equisetum palustre), rich (Epilobium palustre), die Weiben (Salix aurita und repens). he Pflanzen, besonders die Baccininmarten, überziehen den Boden so bicht, sierdurch die Verdunstung erschwert wird; sie wirken torfbildend, indem sie absterben und oben weiter wachsen. Durch die dichten Massen dieser iebenen Pflanzen wird das Wasser ilber seinen ursprünglichen Stand gep; auch über diesem vermögen die Wtoosvegetationen sich zu entwickeln, es eine Erhöhung des Moores ilber den ursprünglichen Wasserstand eintreten. Pangerfilz bei Rosenheim ist die Wlitte 5 bis 7 m, im Wlanererfilz sogar hiher als das Ufer des ursprünglich mit Wasser gefüllten Bedens. ng, die Bildung von Hochmooren, hört erst auf, wenn die Schwertraft repillaren Aufsaugung des Wassers durch die Moose das (Gleichgewicht hält. Mb in ber angebeuteten Weise ber ganze Behälter mit den schwammigen burchtränkten Moosmassen angefillt ist, dienen diese auch anderen Sumpfı als Unterlage.

Lorf zu gewinnen; Früh (a. a. D., S. 25) gelangt aber zu bem Schluß,

Torf sindet sich in bonwitrdigen Mengen nur in der In Deutschland sinden sich bauwürdige Torslager besonde Hannover (die Emsmoore umfassen saste 3000 gkm)' Bommern, Brandenburg, Bosen, Preußen, Weste' Bahern, Württemberg, Baben. Die Vertheilungsleich; in Ostpreußen z. B. enthält der Argesammten Oberkläche an Torsmooren, andere Tie Provinz Hannover hat 6600 bis 7' meilen) Torf, das Bourtanger Moor im bergsche 1500 gkm groß Hannover' släche an Torf. Das Großherzogth!

touche man and all a man de surface	-0.4.51				
Im fliblichen Bayern	find		0.74	40.40	1.10.1
Dansbing nur 600 bis 700)	To	',88	6,54	42,42	ī
210 gkm, bas Erbing - Freiff	110	49,63	6,01	44,8	1
ctiva 200 qkm, bas Moor am	24.9	50,99	5,99	42,63	-
bergifchen Moore ichatt Do	10219	50,86	5,80	42,57	
	Batel	53,31	5,81	41,3	
auf etwa 1400 qkm²).	Soubeiran	53,50	5,40	38,70	
Befonbere reich an	Batel	53,51	5,90	40,	
Schweben, das westliche	23. Bar	55,31	5,91	38,	
reich und ein Theil b	213. Bar	56,80	4,78	38,	
Torflager am Sabo'	Intel	56,48	5,32	38,	
und Spanien finde 200	Jatel	57,12	5,32	37,	
chemia in Christia	99. Bar	67,18	5,20	32,	
Torimooren.	Walz	58,69	7,04	8 5,32	
Die MT	Mulder	59,27	5,41	35,	
Moor pon ?	Mulder	59,42 '	5,87	34,	71
200	3atet	59,43	5,26	35,	31
lleber	Websty	59,47	6,52	31,51	2,5
Angabe.	20. Bar	59,48	5,36	35,	16
T. hundemabl .	Websty	59,70	5,70	33,04	1.5
mart b	Websty.	59,71	5,27	32,07	2,5
fog. ?	Baug	60,00	6,00	33,	90 ·
gri al	F. Baug	60,02	5,99	31,51	2.3
not s	W. Bär	6 0,39	5,09	34,	52
me white	Regnault	60,40	5,96	33,	46
(T granted	Mulber	60.41	5,57	34,	i2
9/22	Regnault	60,89	6,21	32	30
The Real Property of the Party	Regnante	61.65	6,45	32,	50
F 2005 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Webéta.	62.54	6,êI	29,24	140
se som Kraemaa.	29:44	63 56	6,45	27.96	1.70
21					

gebagnum, im Sommer dem Gennewalder Maor bei Bei

Martist auchen Torf, finn Sonn von Zerfestung jengenn, f.
 Gewebe von Sobagmen.

^{🗫 🚿} frem. 109 155. - * Courn, f. araft, Chem. 92, 86.

Ausnahme von Pilzen, alle Pflanzenarten betheiligt find. Die Terimerie (Sphagnum, Hypnum) sind besonders wichtig, weil sie nach Griefetach gesellig leben und in hervorragendem Grade die Fähigkeit haben, grafe auswirmengen aufzunehmen. Durch ihre Entwicklung ist somit ein weiterer Grans gegeben für dauernde Onrchtränkung ber Begetation mit Waser, ihre warer haltende Thätigkeit sorgt dafür, daß nicht allein die weitere Entwickert in Pflanzenbede stets bei reichlichem Wasservorrath stattfindet, fontern tie :.. & die abgestorbenen Pflanzen unter Wasser, somit bei Luftabichluß, ber der bei anheimfallen. Diese Moosvegetation beginnt rings am Ufer tes finde erreicht Bassers, sie dehnt sich aber bald über das ganze Wasser aus, namen der baffelbe so seicht ist, daß die Wurzeln der Moospflanzen ben Grand von der können. Im Herbst stirbt die Begetation ab, sie sinkt im &: " : ::: verfällt hier den Zersetzungsprocessen, durch die der Torf petropen :: Frilhjahr bildet sich eine neue Moosbecke, die im Gerti: In dieser Weise wird allmählich das ganze stagnirente Weise stehenden Torfschicht angefüllt.

Birnbaum (f. d.) führt als wichtig für die Torffe turg in in imme in Wollgräser (Eriophorum, namentlich vaginatum), Die Krieger teretiuscula, ampullacea, vesicaria, pulicaria. Scirpus silvaticus, setaceus, caespitosus), Zimien in incertain in incertain incertain in incertain incert silvaticus, filiformis u. a.), das gemeine Boritenzeze bie Wasserlilien (Iris pseudacorus), die Wassergewitz in a ment de le calamagrostis), den Froschlöffel (Alisma), den ligelielle der Geren der Pseilfrant (Sagittaria), die Minze (Mentha aguatus, the inches Beiberich (Epilobium palustre), die Weiden (Saux auch 2000) Manche Pflanzen, besonders die Bacciniumarten, übergeber der Auser und bei daß hierdurch die Verdunstung erschwert wird: sie mieter von unten absterben und oben weiter wachsen. Turch ::: : verschiedenen Pflanzen wird das Wasser über seinen und der in der hoben; auch über diesem vermögen die Moosvegetationen ich wird eine Erhöhung des Moores über den ursprünglichen die beite beite 8m höher als das Ufer des ursprünglich mit Wasser geintliche die " Bebung, die Bildung von Hochmooren, hort erit wir, weiter bie der in der capillaren Auffaugung des Wassers durch die Winnis das Glocker oder in Sobald in der angedeuteten Weise der ganze Bespätzer unt von Asserte wasserdurchtränkten Moosmassen angefüllt ist, vienen wiese auch autorie er eine Pflanzen als Unterlage.

Das Wesen der Vertorsung ist noch unwollstäutig besaute der Commann, Senft u. A. versuchten aus verschiedenen trianzen zu kleinem Man, stabe Torf zu gewinnen; Früh (a. a. D., Z. 25) gelangt aber zu ben Allun,

baß baburch keine Torfstoffe erhalten werden. Websky, Bohl¹), Bir baum (a. a. D.) u. A. suchten die Borgänge der Torfbildung durch Asch analysen zu erforschen; da aber das Wasser einestheils bei der Torfbildung liche Stoffe (Alkalien) fortführt, andererseits die mannigfaltigsten Stoffe Torf ablagert, so ist auch hiermit wenig gewonnen. Wiegmann untersu Torfe verschiedenen Alters; eine entsprechende Zusammenstellung von Webstzeigt folgende Tabelle:

	· · ·						
Nr.	Fundort	Analytiter	C	Н	O	N	92%
1	Grunewald	Websty	49,88	6,54	42,42	1,16	3,
2	Moor von Reichswald .	Walz	49,63	6,01	44	,36	3,
3	Grunewald	Websty	50,33	5,99	42,63	1,05	2,
4	Harz	Websty	50,86	5,80	42,57	0,77	Q
5	havelniederung	Idtel	53,31	5,31	41,	,38	5
6	Unbekannt	Soubeiran	53,50	5,40	38,70	2,40	und
7	havelniederung	Jätel	53,51	5,90	40	,59	4
8	Reulaugen	W. Bär	55,31	5,91	3 8	,8 8	•
. 8	Flotow	W. Bär	56,80	4,73	38	,57	11
10	havelniederung	Jätel	56,43	5,32	38	,25	1 8
11	Moor bei Hamburg	Jätel	57,12	5,32	37	,61	1
12	Buchfeld	W. Bär	57,18	5,20	32	,58	1
13	Moor bei Reichswald .	Walz	5 8, 6 9	7,04	3 5,32	1,79	
14	Holland	Mulder	5 9,2 7	5,41	35	,32	81
15	Friesland	Mulder	59,42	5,87	34	,71	w
16	Linum	Jätel	59,43	5,26	35	,31	
17	Linum	Websty	59,47	6,52	81,51	2,51	1
18	Linum	W. Bär	59,48	5,36	85	,16	
19	Moor bei Hundsmühl .	Websty	59,70	5,70	33,04	1,56	
20	Linum	Websty	59,71	5,27	82,07	2,59	1
21	Princetown	Vaux	60,00	6,00	33	,80	1
22	Unbekannt	F. Vaux	60,02	5,99	31,51	2,56] 1
2 3	Linum	W. Bär	60,39	5,09	34	,52	
24	Voulcaire	Regnault	60,40	5,96	33	,64	
2 5	Friesland	Mulder	60,41	5,57	34	,02	n
2 6	Long	Regnault	60,89	6, 21 '	32	,90	
27	Champ de Feu	Regnault	61,65	6,45	1	,50	
2 8	Harz	Websty	62,54	6,81	29,24	1,41	
29	Moor von Reichswald .	Walz	63,86	6,48	27,96	1,70	
					1		1

- Nr. 1. Sphagnum, im Sommer dem Grunewalder Moor bei Berlin nommen.
 - " 2. Aeußerst leichter Torf, keine Spur von Zersetzung zeigend, filzar Gewebe von Sphagnum.

¹⁾ Ann. d. Chem. 109, 185. — 2) Journ. f. pratt. Chem. 92, 65.

- . Erste Lage von Torf unter der lebenden Begetationsdecke des Grunewalder Moors.
- . L'eichter Torf vom Harz, 8()() m hoch über der Rordsee gestochen. Besteht fast nur aus Sphagnum.
- . L'eichter nur aus Pflanzenresten bestehenber Torf.
- . **Voderer rothbranner Torf.**
- . Brauner schwerer Torf.
- . Biemlich leichter Torf.
- Biemlich leichter Torf aus bem l'innmer Torfstich. Er bildet eine bunkel rothbraune Masse, bie unter bem guten schwarzen Torf liegt.
-). Torf aus den Hochmooren Oldenburgs, schwarz, fest und hart. Enthalt noch Spuren von Sphagmum, aber auch von Calluna vulgarin.
-). Schwarzer Torf aus bem Linumer Moor. Beste Sorte bieses Lagers.
- 1, 24, 25. Schwerer alter Torf.
 - Schwerer schwarzer Torf mit einigen Pflanzeuresten.
- '. Weniger zersetter Torf mit wenigen Pflanzenresten.
- Branner schwerer Torf, bester Torf des Oberharzes; die geringen Spuren von Pstanzenresten zeigen doch noch die Abstannung von Sphagnum.
- . Sehr bichter schwerer Torf.

muach beginnt bie Bersetung ber Pflanzen, sobald sie von Wasser bebeckt Ans der Zunahme bes Kohlenftoffes und Abnahme des Abafferstoffift zu entnehmen, daß anfangs Methan und Wasser abgeschieden 1); später wird auch Kohlensäure entwickelt. Rach Websty enthielt ster einer Sphagnumbede 2,97 Proc. Mohlensdure, 48,36 Proc. Methan 1,67 Proc. Stickftoff. Mach Fruh (a. a. D., S. 28) find bie wichtigsten ef charafteristrenden Umwandlungsproducte der Pflanzentheile die Ulmin=) und bas Ulmin, Duminschure und Dumin, sowie Salze bieser Beachtenswerth ift, daß die humussauren, einmal getrochnet, sehr · 3). g in Waffer ibelich find; icon Wiegmann ichreibt: "Die hunnefaure, wirklich getrocknet, ist nur sehr schwer wieder in Wasser auflöstich" Diese Eigenschaft ist allen gelibten Torfstechern bekannt. Gie wissen, : heftiger Regen bie frisch abgelegten Torfziegel auswäscht und mitrbe my hingegen einige Tage warmer Witterung eine Rinde erzengen (Yorenz für einen "Parzbeschlag", Flora 1858), welche den Torf zusammenhält r Auslangung schützt.

kulber4), welcher bie humnsartigen Stoffe zuerst studirt hat, lehrt vie leicht Ulmin- und Huminsantigen mit Alkalien zu in Wasser töstichen

Bergl. Ber. b. beutsch. chem. Ges. 8, 684. - 2) Ulminsaure wurde schon m Achard aus Tors hergestellt. - 3) Dazu kommen die von Perzelius ulder beschriebenen Quellsaure und Quellsaussaure als gewöhnlich in den ren auftretende Substanzen, welche mit gelber Farbe in Abasser löslich sind, Orydationsprodutte keiner beiden Säuren betrachtet werden, den Torf als iher nicht weiter beeinstussen. - 4) Ann. d. Chem. 1840; Journ. f. prakt. 880) 17, 144).

Salzen sich verbinden, daß hingegen die entsprechenden Salze ber C metalle und Metalle schwer löslich sind. Mulder und Senft habe gezeigt, wie die ulmin= und huminsauren Alkalien gelöste Kalk=, Di Eisen-, Mangansalze, ja selbst Silicate zersetzen und in die bezügliche lichen ober schwer löslichen Illmiate und Humate verwandeln. fand schon, daß die Humussäuren zum Theil an Metallbasen gebund und Websty tam durch seine Analysen des Torfes zu der Ansicht, dem Torf, wo Stalt den Hauptbestandtheil der Asche bildet, sich dieser nicht als (Inps vorhanden) mit einem organischen Bestandtheil bes (Huminfäure) demisch verbinde. Diese Thatsachen erklären: Die geringe Alfalien, welche von fämmtlichen Analytikern in den Torfaschen, gleic Podymoor- oder Rasenmoortorf, gefunden wurde; ferner die verhälm größere Menge Alfalisalze, das Vier- bis Funffache, im Ruckstand de dampften Torfwassers (Sendtner), sowie die allen Torfstechern gelän scheinung, daß die Gesteine des Untergrundes sehr murbe, ja häufig se geworden sind, in Folge ihrer chemischen Zersetzung durch die eindri humussauren Alkalien. Rach Conrab und Gutzeit1) schwankt die Zu setzung der Huminstoffe, welche sich neben noch unveränderter Holz Torf und in der Braunkohle u. f. w. finden, zwischen 62,3 bis 66, Kohlenstoff und 3,7 bis 4,6 Proc. Wasserstoff.

Die Cellulose ulmisicirt sehr vollkommen und um so leichter, j und sastreicher die betreffenden Zellen sind; ligninhaltige Stoffe i schwierig. Das Zellgewebe der Laubmoose vertorft langsam, sie gehön zu den besten Torsbildnern. Sphagneen können vollständig und homo torsen. Harze und wachsartige Stoffe bleiben unverändert. Die E verwandeln sich vollkommen in Humusstoffe. Bitumen ist im Tors n handen. Holztheerartige Stoffe (Senst, S. 126) ergeben sich i frischen Tors bei bloßem Erwärmen nicht, sondern erst bei einer Ten wo er sich zu zersetzen beginnt; sie sind also nicht vorgebildet.

Durch Testillation des Torfes aus dem AvensThale (Finistère) n histenn Wasserdampse im luftverdinnten Raume hat E. Durin²) ein parassinartige Masse gewonnen, welche die Reactionen von Fettsäure Eine ähnliche Masse wird durch Ausziehen von Torf bildenden Mon Acther erhalten; sie dildet sich daher nicht erst dei der Umwandl Torsmoose zu Tors: Durin gibt ihr die Formel C₄₇ H₉₄ O₂- (Kuignet³) entzieht Benzol dem Torf der Somme in geringer eine wachsartige Substanz. De Molon beobachtete, daß die TUrctagne an Benzol und ähnliche Lösungsmittel eine braune harzige sin größerer Menge abgeben. Dieser Torf liesert dei der Destillation in Raum mit überhitztem Damps eine erhebliche Menge von Parassin 90 grädigem Alsohol gibt der Torf der Somme eine hellgrüne Lösung nach dem Erkalten eine erhebliche Wenge von Pflanzenwachs abscheiden

¹⁾ Ber. d. drutsch. chem. Ges. 1886, 2844. — 2) Compt. rend. 96, 3) Compt. rend. 91, 888; Annal. industr. 1880, 757.

1, wie man es in den Blättern findet. Die grüne Substanz zeigt die Eigen=
1ften des Chlorophylls.

Der Stickstoffgehalt bes Torfes wird in der Regel von dem Stickigehalt ber betreffenden Pflanzentheile herrühren, der im Vergleich mit andern inzen nicht über 1 Proc. betragen wird, wahrscheinlich aber durch den der erisch en Einschlüsse vermehrt werden (mit Schwefel!). Diese sind nicht elten wie Senft meint, und bisweisen in erheblichen Mengen vorhanden 🕽၀ch= und Rasenmoortorf. Sie bestehen dann hauptsächlich aus Chitin= tten von Milben, Larven, Mücken u. bergl., Schalen von kleinen Krustern. h Hitthausen1) ist die Anhäufung von Stickstoff in manchen Torfen eine Folge der Absorption von Ammoniak durch humin= tre ober ähnliche Salze, wobei ersteres chemisch gebunden rb, anzusehen. Der Umstand, daß aus Torf oder ähnlichen Massen bei Behandlung nach gewissen Methoden, die man gewöhnlich zur Gewinnung Bestimmung von Ammoniak einschlägt, davon nur geringe Mengen erhalten ben, beweist nichts gegen diese Annahme, sondern spricht nur dafür, daß die rtinglich gebildeten Ammoniakfalze als solche nicht bestehen bleiben, vielmehr Fortbauer des Zersetzungsprocesses in den Kreis der Zersetzung mit hineingen werden und unter Abscheidung vielleicht von wenig Kohlensäure, oder Sumpfgas, die stickstoffreichen unlöslichen Humusstoffe als Restproducte, enen Ammoniak als solches nicht mehr existirt, hinterlassen. Dagegen meint v. Siver82), der Stickstoff bes Torfes stamme lediglich von dem Stickstoff bezüglichen Pflanzen, da bei der Bertorfung wesentlich die stickstofffreien mischen Stoffe zerstört würden. A. Pagel3) findet, daß Torf keinen atmotrifchen Stickftoff aufnimmt, aber sehr begierig Sauerstoff, unter Entwicklung Rohlensäure. Ferner bilden sich bei Lustabschluß in der Moorsubstanz h Reduction von schwefelsauren Salzen Schwefelverbindungen, die zum Theil Schwefelwasserstoff, zum Theil als Schwefelmetalle auftreten.

Man unterscheidet: Wiesen= und Hochmoore.

1. Die Wiesen=, Gras=, Grünlands= oder Niederungsmoore en sich nach Birnbaum stets in der Nähe von Gewässern; sie folgen dem se der Flüsse, erzeugen auf ihrer Obersläche eine Menge saurer Gräser und en nasse, saure Wiesenländereien. Hat ihr Boden keinen torfartigen Zu= menhang, so bezeichnet man solche Grundstücke als Bruch. Die Bildung keben erfolgt meist von den Usern der Gewässer aus, doch gibt es auch Land=1, in denen sich der Torf von der Mitte aus erzeugte. Ländereien, die so wig liegen, daß sie während des Winters und Herbstes vollständig unter ser stehen und auch im Sommer sich sumpsig halten, eignen sich ebenfalls diese Art der Torsbildung. Die Niederungsmoore erreichen in Norddeutschseine Tiefe von 2 die In Niederungsmoore erreichen in Norddeutschseine Tiefe von 2 die Torsmasse ist tief schwarz, getrocknet sällt sie leicht inander; in der Heizkraft sieht dieser Tors dem auf Hochmooren gewonnenen

¹⁾ Biedermann's Centralbl. 1878, 95. — 2) Landw. Versuchsst. 24, 183. — ndw. Jahrb. 6, Supplementheft S. 351.

nach, da ihm die wachs und harzartigen Beimengungen des letzteren sehlen. Der weiße lleberzug, der sich zuweilen auf den von ihnen gewonnenen Torspillen zeigt, rührt gewöhnlich von kohlensaurem Kalk her, der mit dem Wasser in se gelangte. Der Untergrund dieser Moore liegt in und unter der Höhe ich Sommerwasserspiegels.

2. Die Hochmoore sind bebedt mit Haibefräutern (Calluna, Eria, Andromeda und Vaccinium), bei ihnen tritt das Sumpfmoos Sphagnum großer Menge auf. Außerdem zeigt sich auf ihnen die Riefer, namentlich i Zwergfieser (vergl. S. 432). Ihr Untergrund liegt über dem Sommerwese spiegel; in der Mitte sind sie höher als an den Rändern. Meist ist die Led masse dicht unter der Pflanzendecke gelblich; man kann in ihr ganz deutlich! Structur der Pflanzenreste erkennen; bei 1,25 bis 1,75 m Tiefe ift sie uch braun, von da an bis zum Untergrunde nimmt die Tiefe der Färbung zu, l ganz untere ist pechschwarz, fest und vollständig amorph, doch findet man daß unmittelbar auf der Unterlage und dem amorphen Torf noch Moostef befindet, der von gelblicher Farbe ist und in dem man noch deutlich die Uch reste von Moos erkennt; zuweilen finden sich auch Moostorfschichten zuisch schwarzem Torf. Diese Erscheinung hat darin ihren Grund, daß das I sich sehr schwer zersetzt und daß die Moosvegetation im Laufe der Torfbillen periode je nach den Feuchtigkeitsverhältniffen zu verschiedenen Zeiten ippi ober dürftiger fortkam, in welchem letteren Falle dann die Baidefrauter andere (Bewächse an beren Stelle traten.

Auf diese Weise entstanden auch die sog. Mischlingsmoore, die stat aus Grünlandsmooren, theils aus Hochmooren bestehen. So führt Sendtut an, daß in den südbayerischen Mooren auf Wiesenwooren sich Inseln von Hommooren und umgekehrt vorsinden.

In Rincficht auf die Pflanzenart, welche vorwiegend bei der Bildung Torfes wirtte, unterscheidet man: Moose, Haide, Schilfe, Grad Holze Torf; je nach dem Grade seiner Zersetung und nach der Tiefe Schichten, aus denen er stammt, bezeichnet man ihn als amorphen Torfe Specks oder Pechtorf, wenn in den unteren Schichten des Lagers die Insertung der Pflanzen die zur Vernichtung der Structur vorgeschritten ist, so die Schnittsläche des Torfes glänzend erscheint; als Fasertorf, Raser oder Woostorf, wenn die Structur der Pflanzenreste in ihm noch deutschen ist; er besteht dann in seiner ganzen Masse aus einem lockeren, structur Gewebe von hellerer Farbe, dessen specifisches Gewicht leichter ist das des Pechtorses; Torf von solcher Beschaffenheit sindet sich namentlich in des des Pechtorses; Torf von solcher Beschaffenheit sindet sich namentlich in der Schichten des Lagers.

Die Moosbritche in der Provinz Preußen sind den bayerischen Rossbritchen oder Filzen ähnlich; die Torfmasse ist sehr wasserhaltig, oft breiartig

Pulvermoore bestehen aus einer vollständig ausgetrockneten, pulveriger, structurlosen Moormasse.

Rad) J. Frish (a. a. D., S. 4) kann auf kalkigem Untergrund oder kalben Wasser keine Sphagnumvegetation, mithin kein eigentliches Hochmons entstehen. Er unterscheidet:

Sochmoor: 1. In Seen und Teichen mit taltfreiem Baffer. Bildung eines Sphagnetums beginnt am Rande und schreitet nach innen " um eine schwimmende Decke zu bilden, auf der sich Algen, Droseraceen, zineen, vielleicht auch Eriophorum vaginatum ansiedeln, das Gewicht verern und die Pflanzendede zum Sinken bringen, die bald wieder durch eine = erset wird. In der schweizerisch-schwäbisch-banerischen Hochebene und den Thinen Gebieten ist diese Art der Hochmoorbildung hauptsächlich durch Lag. cuspidatum Ehrh. vermittelt und von untergeordneter Bedeutung. ben größeren Wasserbeden der norddentschen Seenplatten scheint sie ziemlich Fig aufzutreten.

2. Auf taltfreiem Untergrunde, der von weichem Baffer : iefelt wird. (Hierher gehören zum Theil die Haidemoore Griefebach's, Eindet durch Erica tetralix und Calluna vulgaris, in deren Schatten jedoch Ephagneen sich ebenso gut ansiedeln als sie es in den Voralpen thun, eine humusartige Unterlage geschaffen worden.) Der Untergrund muß Ehon sein oder Sand, welcher wie in Nordbeutschland mittels fettem, wigem Schlamm (Knick) wasserbicht gemacht wurde.

Biesenmoor oder Grünlandsmoor: 1. In Seen mit kalkreichem Die Torfbildung beginnt bei tieferen Beden wieder vom Ufer aus, war vorzugsweise durch Cyperaceen (Carex, Scirpus), Phragmites mit preen, namentlich Hyp. fluitans, scorpioides u. a., welche allmählich eine E, schwingende Decke bilben, die wieder untersinkt - an seichten Stellen biefen Gattungen burch Potamogetoneae, Juncagineae, Alismaceae, Thaceae, Iris, Utricularia, Myriophyllum u. s. w. Hierher gehören z. B. Bertorfungen von Seen der schweizerisch-baperischen Hochebene, der Moränen-Dberitaliens, deren Grund mit der sog. Seekreide belegt ist, und wohl ber größte Theil jener Torfränder, welche die großen irischen Seen eingegen u. s. w.

2. Wo die Erdoberfläche — gleichviel ob kalkiger ober thoniger Be-Effenheit - fortwährend ober wiederholt durch hartes Wasser Feuchtet wird, entstehen die "sauren Wiesen", die Wiesenmoore, Grun-Somoore oder Rasenmoore (Lorenz), je nach dem speciellen pflanzengeogra= Ichen Charakter, vorherrschend aus Cyperaceen, Phragmites, Hypnecu gebildet. wier sind für die Schweiz zu zählen, außer jenen zahlreichen localen Ber-Emfungen des Hügellandes, welche auf den ersten Blick glaciale Ablagerungen rathen, die zahlreichen kleinen Torfmoore der Alpen bis zur Schneclinie, die wore auf den Alluvialgebieten der größeren Flüsse, die Moore des Berner wland u. s. w., die gewaltigen Wiesenmoore längs der verschiedenen euroischen Flitsse und Ströme u. f. f.

Mischmoore: Biele Hochmoore in Ungarn, Böhmen, den Dst- und Iralalpen, Jura, Ostpreußen, Holland, ruhen auf mehr oder weniger ent= Iten Rasenmooren. Sehr wahrscheinlich haben die meisten Hochmoore eine Efenmoorbildung als Ausgangspunkt, so daß die Moore dann primär allge= Rasenmoore sind und erst durch Aenderung der chemischen Beschaffenheit Jufließenden Wassers, secundär, in Hochmoore übergehen können.

Torfunterfuchungen	Rohlenfloß	Wafferftoff	Etidfioff,	Cauer foff	Waffer	W Cope	
bei Posniten . O,6 m O,6—1,2 m 1,2—2,4 m brauner Torf bei Waldau buntelbrauner Torf von Wolla. Prestorf bei Königsberg lil. III. Buchfeld Reulangen I. III. Buchfeld Reulangen I. Ebensee Bapern, Prestorf von Rolber = Moor Gassel Moor Stichtorf von Cliching Seeschaupt Beeschaupt Baden, Waggenbronn Baden, Waggenbronn Tiefenau Dürrheim Schucksen Stockach Constants Butlaringen	48,61 45,16 44,33 45,86 41,02 46,83 48,20 50,36 53,69 55,01 51,54 50,13 48,34 55,60 44,76 44,76 44,76 44,76 45,60 42,53 44,29 43,87 57,88 53,58 51,61 55,93 50,37 46,75 60,79	5,17 4,65 4,48 4,65 4,27 4,52 4,70 4,84 4,69 5,36 6,56 6,56 6,75 6,56 6,75 6,87 6,87 6,87 6,87 6,88 6,88 6,91 6,85 6,87 7,01	1,51 1,13 1,12 1,27 2,58 1,87 31 31 35 29 0,85 31 44 47 46 6,33 1,54 2,09 1,04 2,68 0,67	35,98 30,40 30,15 30,59 23,79 26,85 ,0 ,27 ,73 ,44 ,90 ,24 ,66 ,32,70 ,95 ,96 ,96 ,96 ,95 ,96 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,95 ,96 ,96 ,96 ,96 ,96 ,96 ,96 ,96 ,96 ,96	13,36 16,94 18,19 15,89 16,42 14,75 15,0	1,72 1,73 1,74 11,92 5,18 4,80 11,17 9,74 8,92 9,87 9,27	1 6 00 T T T D P 1 1
Rheinpfalz, dichter Torf von Raminftein leichter Torf von Steinwenda	53,59 45,44 62,15 57,50 47,90	5,28 6,29 6,90	1,46 1,66 1,75	26,21		8,10 21,60 2,70 2,04 3,50	B

Es gibt auch einen eigentlichen Algentorf, gebildet aus niedem Gallerthille absondernden Formen. Das ist der einzige gallertartige nach dem Trocknen — mit Wasser wieder die frühere Beschaffenheinehmende Torf.

Bei ber Bertorfung findet nach Früh teinerlei Gahrung ftatt Wiegmann, Senft u. A. behaupten, es ift lediglich eine fehr langfam fetjung ber Pflanzen unter möglichst völligem Abschluß von Sanerftoff

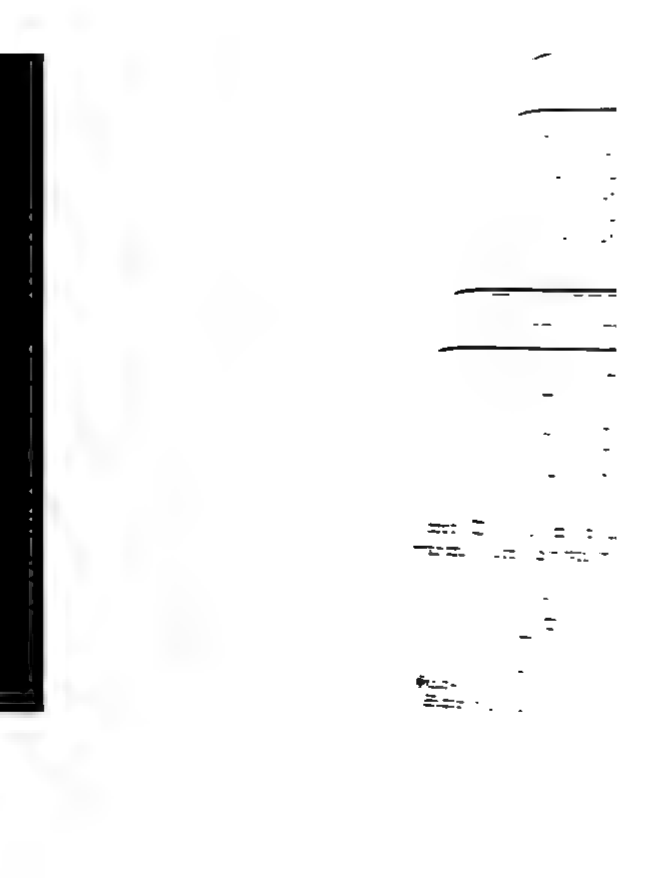
¹⁾ Fifde "'a Genbresber. 1890, 2; ber Torf enthalt auch 0,15 Proc. 54 - 2) Bem "gen bes wenigen Wafferftoffes.

Torfanalpsen (Trockensubstanz)	Rohlenftoff	Bafferftoff	Sauerftoff	Stidfloff	Ajche	
Lorf bon Bremen	57,84	5,85	32,76	0,95	2,60	Breunin
en	57,08	5,56	34,15	1,67	1,57	1 Steamen
Th	49,88	6,50	42,42	1,16	3,72	1
	50,86	5,80	42,70	0,77	0,57	
ит	62,54	6,81	29,24	1,41	1,09	2Bebsty
	59,47	6,52	31,51	2,51	18,53	
動	59,70	5,70	33,04	1,66	2,92	J
b, bem Labogafee	49,92	5,95	_	1,88	0,57	Johanio
		!			bi#	(Pharm.
				İ	58,71	Mußl. 18
warzer Torf aus Produln in Rurland .	48,23	5,34	26,34	2,33	17,73	Thoms
Stauner Torf aus Rurland	49,69	5,33	30,76	1,01	13,23	(Lanbw.1
verger Torf aus Rolgen in Livland	56,00	6,04	27,16	2,30	8,50	Riga, 18
Roostorf aus Rurtenhof in Livland	50,38	6,96	40,98	0,82	0,84	1
anlelbrauner Torf	58,09	5,93	31	,77	4,61	Regnau
bei Abbeville, buntelbrauner Torf	57,03	5,63	29,67	2,09	5,58	} (nağ ស្ថិន
bu Beur bei Framont	57,79	6,11	30	,77	5,33	J bing)
b, bichter Torf	57,16	5,65	33	,39	8,80	Mulber
	50,85	5,64	30	25	14,25) (noch டு வ
n, leichter Torf	59,86	5,52	83	,71	0,91	bing)
non bei Taviftod	54,00	5,40	30,	,40	10,00	Baug
m Cappege in Irlanb	51,05	6,85	39	,55	2,55	1
in Aulbeggen in Irland	61,04	6,67	30	46	1,83	
beraunet Torf mit Burgeln von Phis		ı	1			
jown in Irland	58,69	6,97	32,88	1,45	1,99	/ stuun
jarjbranner, fester, dichter Torf von Wood			1			
won in Irland	61,02	5,77	32,40	0,81	7,90	J .

offer und bei einer nieberen Temperatur. Spaltpilze haben mit der Torfsbung nichts zu thun. Daher ist keine Wärmebildung zu bemerken und entsken vorherrschend Ulminkörper (weniger Huminsubstanzen). Weder Frost h Druck üben auf die Bertorfung einen nachweisbaren Einfluß aus. Die ersten ober ältesten Schichten eines Torsmoores sind nicht immer am stärtsten drft 1).

Torf bildet sich auch noch hente; die Zeitbauer, welche zur Bildung eines Flagers erforderlich ist, hängt aber von den verschiedensten Umständen ab, so sie jedenfalls ungemein verschieden ist. Auf einigen Mooren bewerkte man Auwachs von 0.75 m in 100 Jahren, während man unter besonders stigen Verhältnissen in anderen Gegenden schon in 30 bis 50 Jahren einen

¹⁾ Dopplerit ift ebenfalls ein Bertorfungsproduct und besteht nach Früh a. O. S. 80) wejentlich aus Ulmiaten (vergl. Fischer's Jahresb. 1883, 1206).



orfaschen nach Genft.

4							
	57 /2	orf aus b	em Hat	ellande			
	brauner Lo. wenig Pfanzenreften	leichter, loderer, faft nur aus Phanzens reften bestehender	Filz von Moofen und Riedgräfern	Schwerer, aus bem Dear Dear	ichwerer, aus dem	Bei Caffel	Bei hamburg
Consuming 1	0,85	0,20	0,25	0,28	0,51	0,15	3,64
-	0,00	0,84	0,26	0,27	0,58	0,50	5,73
1	45,73	33,29	37,00	39,34	33,32	5,81	14,72
1	40/13	3,03	3,04	2,43	1,65	0,69	24,39
I want	6,88	25,28	8,65	13,23	22,28	71,29	4,88
4000	0,90	1,38	2,35	1,46	1,14	1,73	2,14
-	2,26	1,03	0,62	1,61	2,70	0,74	
4.49	8,68	5,69	4,49	5,79	5,23	10,98	17,94
final.	0,64	0,29	0,31	0,39	0,21	0,06	2,07
The same of	17,12	18,79	30,59	20,47	18,27		
- meti	3,58	1,13	1,07	5,47	1,43	6,29	3,83
	-		0,58	-	0,58	0,20	0,49
Calebra .	14,42	6,79	9,00	4,08	11,94	1,78	16,11
rf ent=							
	8,13	5,33	5,51	8,36	8,91	18,27	1,69
	17,63	19,32	18,89	31,84	21,82	26,60	18,83
	27,00	10,04	20,00	01/04	aryca.	20,00	10,00

irennwerthbestimmung bes Berf. 1) von Prestorf aus als Brennwerth 5430 w, bezw. auf flüssiges Wasser als Ber-buct und 4961 w bezw. auf Wasserbampf von 20°. Die Tiegelsumebiatanalyse) ergab:

Baffer										,	11,90
Flüchtig											
Rots, afcheft	rei		ı.							ī,	27,01
Miche											
: !lementarana	(ŋ	e:									
Rollenftoff									·		56,02
Bafferftoff											_
Stidftoff .											1,11
Sauerftoff .											34,60
Afde											•

ifcher's Jahresber. 1898, 6.

gleichen Zuwachs von 0,75 m erhielt. An manchen Orten sind noch best Resultate gewonnen, man beobachtete in einem Zeitraume von 70 Jahren : Zunahme des Moors um 2 m, ja in 30 Jahren von 1,25 bis 2 m.

Die Analysen verschiedener Torfproben sind in den Tabellen S. 4381

S. 439 zusammengestellt.

Da Rasenmoortorf der Verunreinigung durch schlammiges Was durch Sand, Staub u. dergl. ausgesetzt ist, so gehören die aschenreichen Li durchweg hierzu, während die aschenarmen Hochmoortorf sind. A H. Krause) hatte die Asche verschiedener Schichten eines Torfmoores solge Zusammensetzung:

		Si O ₂	Fe ₂ O ₃	Al ₂ O ₈	P205	Ca
Oberste Schicht		12,17	39,68	8,17	6,22	21,
Schicht von O bis 1 m		10,89	46,07	4,89	3,83	23
Schicht von 1 bis 2 m		10,20	32,62	4,12	4,19	31
Schicht von 2 bis 3 m		9,01	2 8,82	3,55	4,59	
Schicht von 3 bis 6 m		4,80	32,07	2,84	3,99	3
Untergrundschicht	•	9,14	28,00	3,37	4,75	*
	<u></u>		·		` 	7.1
		MnO	MgO	K Cl	Na Cl	8
		<u>-</u>	<u> </u>		!	<u> </u>

Oberste Schicht 0,95 2,89 1,84 3,23 Schicht von O bis 1 m 1,47 0,29 6,20 0,72 Schicht von 1 bis 2 m 2,20 8,53 1,15 0,39 Schicht von 2 bis 3 m 1,79 0,49 7,04 3,50 Shicht von 3 bis 6 m . . . 0,19 2,25 7,63 4,32 Untergrundschicht . . 8,00 0,34 3,11 5,62

Nach Wolff enthielten zwei Torfaschen aus der Mark (I und II) nach R. Wagner eine Torfasche von Preßtorf aus Kolbermoor in D Bayern (III):

()										I	II	\mathbf{III} .
Ralf	•	•	•	•	•	•	•	•	•	15,25	20,00	16,37
Thonerde.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	25,70	47,00	45,45
Eisenoryd	•	•	•	•	•	•		•	•	5,50	7,59	7,46
Rieselerde	•	•	•	•	•	•	•		•	41,00	13,50	20,17
Calciumph	081	oha	ıt	mi	t (Gt)p§		•	3,10	2,60	_
Alfali, Phi	osț	ho	rs	äui	re,	6	фı	we	feli	äure u.	j. w.	8,55

¹⁾ Landw. Versuchsst. 39, 440.

Analyfen von Torjafden nach Genft.

Zerj.

		264					-
abestandtheile	ichwerer dichter, brauner Lorf mit wenig Pflanzenresten	leichter, loderer, faft nur aus Pflanzen, reften bestehniber	Bilg von Moofen und Riebgrafern	ichwerer, aus bem Moor von Linum	fewerer, aus bem	Eri Cafid	Sri (pentur)
	0,85	0,20	0,25	0,28	0,51	0,18	31,64
		0,84	0,26	0,27	0,58	0,50	0.78
	45,73	33,29	87,00	89,84	89,82	5,81	14,74
		3,03	8,04	22,425	1,05	0,69	94,80
	6,88	25,28	8,65	18,28	22,98	71,20	4,144
	0,90	1,88	2,85	1,46	1,14	1,78	9,14
	2,26	1,08	0,62	1,61	2,70	0,74	
ure	8,68	5,69	4,49	5,79	6,28	10,00	17,04
	0,64	0,29	0,81	0,89	0,21	0,00	9,07
TC	17,12	18,79	30,59	20,47	18,27		
äure	3,68	1,13	1,07	5,47	1,4#	6,29	11,404
	1 —	-	0,58	_	49,694		0,40
	14,42	6,79	9,00	4,09	11,94	1,78	10,11
ter Torf ent:							
	8,13	5,33	6,61	M,245	11,50	18/27	1,141,
	17,63	19,32	15/60	31,34	21,82	205,650	£40,066

e Brennwerthbestimmung bes 18ert, b von Profitert und gab als Brennwerth 5430 m., bezw. auf fluttiges Watter nie Viersproduct und 4961 ar bezw. mi Watterbamps von Mer, And Tiegetg. Immediatanalyjes ergab:

Baffer .		,			,	r	,	,	,	,		,		,	,	11,00
Flächtig .											-		2			14.74
Rots, ajd	d	rí	ø	ø			ø		,					,	,	2110
Wicke												,	,			7.745
: Elementares	e e f	ij	.													
Rohlenbol	ř			,,												14/11
28a Ferfiel	į															411
Chieron																111
Cancifoli																1.711
Nice					,											118

gifder's Ichnetter, 1994 4.

persone generale um CII n einert. En menchen Orten sind noch Krieding generalen von 70 Jahr Berneling generalen von konstitute in einem Zeitzgunge von 70 Jahr Benneling og Mann um In., n. n. 30 Jahren von 1,25 bis 2 m.

In Annaben vermehrer Turfpraken find in den Tabellen S. 4.
Z -: premmengebelt.

	Si O ₁	Fe ₂ O ₃	A12 02	P205
Checks Schools Schools new 1 des 1 de	12,17 10,59 10,20 9,01 4,80 9,14	39,68 46,07 32,62 28,82 32,07 28,00	8,17 4,89 4,12 3,55 2,84 8,37	6,22 3,83 4,19 4,59 3,99 4,75
Haingraziújá:	1	' {		i
Transfer	1	MgO	KCI	NaCl

Rach Wolff enthielten zwei Torfaschen aus der Mart (I und nach R. Wagner eine Torfasche von Preftorf aus Kolbermoor in Lauern (111):



Analysen von Torfaschen nach Genft.

	3	Torf aus dem Havellande										
enbestandtheile	fcwerer bichter, brauner Lorf mit wenig Pflanzenresten	leichter, lockerer, fast nur aus Pflanzens resten bestehender	Fils von Moohen und Riedgräfern	fcwerer, aus bem Moor von Linum	ichwerer, aus bem Moor von Frisad	Bei Caffel	Bei hamburg					
	0,85	0,20	0,25	0,28	0,51	0,15	3,64					
	<u> </u>	0,84	0,26	0,27	0,58	0,50	5,73					
	45,73	33,29	37,00	39,34	33,32	5,81	14,72					
ia	_	3,03	3,04	2,43	1,65	0,69	24,39					
pb	6,88	25,28	8,65	13,23	22,28	71,29	4,88					
De	0,90	1,38	2,35	1,46	1,14	1,73	2,14					
are	2,26	1,03	0,62	1,61	2,70	0,74	_					
ljäure	8,68	5,69	4,49	5,79	5,23	10,98	17,94					
	0,64	0,29	0,31	0,89	0,21	0,06	2,07					
Bure	17,12	18,79	30,59	20,47	18,27	_	_					
orjaure	3,58	1,18	1,07	5,47	1,43	6,29	3,83					
	- :	_	0,58		0,58		0,49					
	14,42	6,79	9,00	4,08	11,94	1,78	16,11					
lener Torf ent:												
	8,13	5,33	5,51	8,86	8,91	18,27	1,89					
	17,63	19,32	18,89	31,34	21,82	26,60	18,83					

ine Brennwerthbestimmung des Berf. 1) von Prestorf aus z gab als Brennwerth 5430 w, bezw. auf flüssiges Wasser als Bersigsproduct und 4961 w bezw. auf Wasserdampf von 20°. Die Tiegelssog. Immediatanalyse) ergab:

	Waffer . Flüchtig . Kots, afch Che	efr	rei	•	•		•	:		:	,	:	•	•	•	•	58,58 27,01
ie	Elementarar	tq.	նյի	e:													
	Rohlenftof	Ŧ	,												,		56,02
	Wafferftof	1															5,57
	Sticktoff																1,11
	Sauerftoff																34,60
	Aiche																2,70

Fifder's Jahresber. 1898, 6.

Die Dulong'iche Formel (vgl. S. 425) ergibt nur 4958 is Ameriainge Biennwerthe sind somit auch für Torf nur durch Bestit untels Calorimeter zu erzielen: die Dulong'iche Formel gibt ! Plaberungswerthe.

Bei der Gewinnung des Torfes int zu berücksichtigen, das bie 90 Groc. Wassergehalt am leichtesten zu verarbeiten int. In Meer zu start aus, so wird die Berarbeitung schwer, zuweilen sogar u weil trockener Torf die Bindefraft verliert. Gefrorener Torf ist nach wanen in Folge der Lockerung ebenfalls schwieriger zu verarbeiten, gibt lich teinen Stichtorf, so daß es oft vortheilhaft ist, wenn das Torf Serbst mit Wasser überstaut wird. Andererseits ist vor der Gewind Sig. 289. Torfes meist eine Entwässerung des Moores durch Gräber

erforderlich. Entsprechende Absuhrwege u. dergl. sind ständlich 1).

Der Torf wird durch Handarbeit (Handtorf) ode Maschinen gewonnen (Maschinentors u. bergl.). I Torf durch Frost den Zusammenhang verliert, somit mind und selbst werthlos wird, so beginnt die Torsgewinnt keine künstliche Trochung eingeführt ist, nur in frostsr

Handtorf wird besonders durch Ausstechen der S dem Moore gewonnen. Bei dem besonders in Südde üblichen senkrechten Stich steht der Arbeiter dabei au zugrabenden Fläche, der sogenannten Stichbank, die ein von 2 bis 4 m hat. Vor dem Stechen wird die obere, di bedeckende, häusig mit Pflanzen bestandene, leichte, nicht zu kation sich eignende Schicht, die Bunkerde, mit dem Spaten

Lecken gebraucht der Arbeiter das Torseisen, Fig. 289. Dassell seiner Inden im rechten Wintel gebogen, etwa 10,5 cm lang und 11,76 c me Seiten sind scharf geschliffen. Mit diesem Eisen, das an einem furzi wirder ist, stößt der Arbeiter in etwas schräger Richtung in den Tor unter ist, stößt der Arbeiter in etwas schräger Richtung in den Tor in einem Ruck das durch die Seiten des Eisens vollständig losgest weben sich nieder. Nach Angaben auf dem Donaumoore in unter Beihilfe einer Fran, die das Abräumen der Einstige Nebenarbeiten verrichtet, 5000 bis 8000 Stück Torseiter das Tansend zu stechen zahlt man 50 bis 60 Pf., die Torseiten Soden 1,28 Mt. Die Torsstücke haben im frisch in Einstellene Soden 1,28 Mt. Die Torsstücke haben im frisch

wing Birr

O. S. 38; Hausding a. a. D. S.
nur 2000 bis 4000 Soden bei 11ft Arbeitsfeld von etwa 240 a.

10,5 cm. Für 1000 Stück getrockneten Torf werden an Ort und i bis 5 Mk. bezahlt. Nachfolgende Zusammenstellung von Hause: einen Ueberblick über die Gewinnungskosten des Stichtorfes in vers Mooren:

perk oder orbezirk	Mittleres Gewicht eines Cubifmeters	von lufttro	ngsfoften đenem Torf	Bemerkungen
	Trođentorf kg	für 1 cbm	für 100 kg	•
or	245	2,70	1,10	einschließlich aller Neben= kosten und Transport zur Bahn
iner Moor .	240	2,20	0,90	desgi.
Moor	240	1,40	0,60	lufttrocken in Haufen ge= sest einschließlich aller Rebenkosten
or	240250	1,40	0,56—0,60	desgl. einschließlich aller Generalunkoften
er Moor	225	1,00	0,45	reiner Arbeitslohn für Trockentorf in abges deckten Haufen
: Moor	230	1,25	0,54	desgl.
	200	1,0—1,20	0,50—0,60	Arbeitslohn in abgedeck= ten Haufen
		1,60	0,80	einschließlich Entwässe= rungs= und sonstigen Betriebskosten
Bittingen	400	1,40	0,35	im Moore in Prismen gesetzt
n	165	1,00	0,60	im Moore in Lager= schuppen gebracht
•		1,64	1,00	auf dem Eisenwerke ein= schließlich aller weite= ren Unkosten
rger Moor .	275	1,08	0,40	Arbeitslohn für Stich= oder Formtorf in Trockengerüste einge= bracht

wagerechte Stich ist fast allgemein in Mittel= und Nordbeutsch=
reitet. Nachdem die Obersläche der Stichbank mit dem Spaten von
erde gesänbert, schneidet ein Arbeiter mit dem Stech= oder Vorstech=
ikrecht die Torfstücke ihrer Länge und Breite nach ab, und zwar indem
am äußeren Kande der Stichbank beginnt. Ein anderer Arbeiter
Theile mittels eines Eisens, des Auslegespatens, wagerecht ab und
nach oben.

Der Stichtorf wird im Freien, zuweilen auch in Schuppen vor Regen geschützt getrocknet.

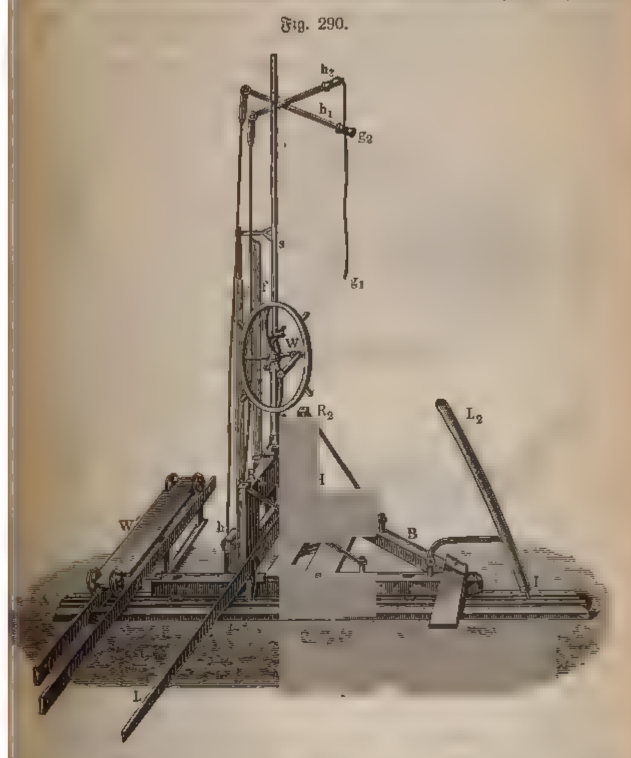
Ist das Stechen des Torfes nicht aussührbar, weil die Masse zu schlammig oder zu ungleichartig ist, so wird sie durch Netze gehoben (Baggertorf) ster gegraben, zerkleinert und durch Treten mit den Füßen in eine gleichartige Masse verwandelt, dann wird sie in Stücke geschnitten oder mit der Hand, ähnlich dem Ziegelthon, in Formen gestrichen (Streichtorf). Nach dem Trocknen ist der geformte Torf dichter und daher werthvoller als der Stichtorf.

Bogel (a. a. D. S. 33) führt an, daß nach den beim Hittenwerke Ebenan im Salzkammergute angestellten Versuchen sich die Arbeitskosten des Stichtorses zu jenen des gebaggerten und gestrichenen Torses wie 5:6 verhalten; dagegen gebraucht der erstere um 20 Proc. mehr Zeit zur Trockung als der geschlagene und die Leistung verhält sich wie 5:3. Die Ersahrungen beim Betrieb der bayerischen Staatseisenbahnen stimmen hiermit nicht ganzüberein; die Kosten beider Torssorten stellen sich dort beinahe gleich. Die Qualität des gebaggerten Torses (sog. Modeltorses) ist zwar ungleich besser, als jene des Stichtorses, jedoch nicht in dem Verhältnisse wie 5:3, sondern höchstens wie 5:4. Wahrscheinlich rührt dieses daher, daß in Bayern der Torsim Freien getrocknet wird, in Ebenau auf Trockengestellen.

Für die Gewinnung von Stichtorf durch Maschinen hat sich besonder die Brosowsty'sche Torfstechmaschine bewährt (D. R.=B. Nr. 16790, 19668 unb 63737). Der wesentlichste Theil dieser Maschine ist der i Fig. 291 (a. S. 446) A und B in etwas größerem Maßstabe gezeichnete Schneibe apparat, dessen Seitenmesser ab, be und ed verschiedene Reigung gegen ten Horizont haben und gleichsam einen nach oben, unten und vorn offenen Kasen bilden. Der hintere Theil dieses Rastens ist an einer schmiedeisernen Stanges befestigt, deren Ende zugeschärft ist und das Schneiden beim Eindringen ich Schneideapparates in den Torf vorbereitet, indem es zugleich eine Art Führm in der Torfmasse darbietet. Die Verlängerung der Stange s bildet eine schwiede eiserne Zahnstange, in welche ein Getriebe g, welches auf der Kurbelradwelle W, Fig. 290, befestigt ist, eingreift. Durch Vor- oder Rückwärtsbewegung des Ande rades kann mittels des Getriebes und der Zahnstange und einer am Maschie gerüst angebrachten Führung der Schneideapparat gehoben und gesenkt unter Benutzung des Gewichtes des Schneideapparates und der Zahnstange in den Torf bis zu einer Tiefe von 6 m getrieben werden. Zu bemerken ift, bis der Apparat nur an der Seite eines Grabens oder an einem vorher gegrabenen Loche beginnend schneiden kann, da sich die Verlängerung ll_1 des Schneide apparates in diesem von Torf leeren Raume nach unten bewegen muß. Das Messer abcd hat also nur an drei Seiten zu schneiben; an der einen Seite, wo die Berlängerung 11, sich befindet, wird das breite, ebene Bodenmesser ma, welches an beiden Seiten zugeschärft ist, angebracht. Das Ende dieses Meffert bewegt sich in Nuthen und dient zum Abschneiden der Basis des von den Schneideapparat beim Abwärtsgehen losgetrennten Torfprismas.

Seine Bewegung erhält das Messer mn durch zwei Ketten h und i, welche, an ihm im Punkte p befestigt, über zwei lange chlindrische Walzen v

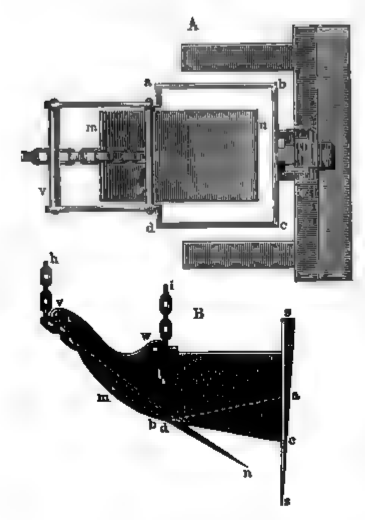
nd w geleitet find und durch die Hebel $h_1 h_2$ (Fig. 290) mittels der Seile und dandhaben $g_1 g_2$ vor und rudwärts gezogen werden. Während der Schneidesparat mittels des Zahnrabgetriebes und des Kurbelrades nach oben gezogen vird, dient das Messer mn zugleich als Träger für das abgeschnittene Torstück; damit dieses nicht umfalle, sind die Führungen f angebracht. Je nach er Tiefe, in die der Schneideapparat in dem Moore eingedrungen ist, hat das



rvorgehobene Torfpris.na eine Lange von 3 bis 6 m und einen Querschnitt n ungefähr 60 × 70 cm, es wird durch Handarbeit in Stücke von 35 cm Inge und 15 × 12¹ 2 cm Stärke zerlegt. Iedes so ausgestochene Parallelsiped aus Torf liefert auf ze 3 m Lange 144 obiger Torfsoden. Diese werden if Neine, auf Schienen lausende Wagen W' gebracht und zur Seite abstähren.

Während dies geschieht, wird der Schneibeapparat mit seiner Fichn die Breite des Messers auf dem parallelen Rahmen R_1R_2 seitwärsscholen. Dieser Rahmen ist so breit, daß vier Schnitte neben einem geführt werden können, wonach die Maschine um die Länge det ab vorwärts bewegt werden muß. Zu diesem Zwecke liegen die Ke welche den breieckigen Rahmen bilden, auf zwei Rollen r, welche in des Baltens A laufen, während der eine Balten dieses Rahmens ebenen Seite des sestlicgenden Baltens Haufruht. In der Richtung is der Masschine besindet sich ein Hebel L, bessen Ende um einen Bo

Fig. 291.



und nieder bewegt wed Mittels dieses Hebels der auf H ruhende T Rahmens heben, so ganzes Gewicht auf der liegt. Bewegt dam ter Hebel L, von links m so wird die Maschine in genrichtung fortgezogen, Hebel in I seinen Still

Diese Maschinen i bewährt. Der Preis i ber Größe und dem Tic schieden, er beträgt be und 6 m Tiefgang e 500, 560 und 600 ! Bedienung der Maschinerem Tiefgange gel von größerem (5 bis Mann, welche mit de 12 Arbeitsstunden 10-1 Torstläcke von 30 cm ! 10,5, 12, ja 13 cm in start, kleinere 18000

einschließlich bes reihenweisen Auffegens ber Torfwurfel auf ben I und Schneiben berfelben zu Torfftuden.

Auf die Torfstedymaschinen von Challeton (D. R.B. Nr. 6 verwiesen.

Die Berbichtung bes Torfes burch Schlämmen nach ton u. A. 1) hat wenig Beifall gefunden. Wichtiger ist bagegen bi bung von Preffen, um dem Torfe größere Festigkeit zu geben.

Auf die alten Handpressen und hydraulischen Pressen (Bogel sei verwiesen 2); besgl. auf die Trodenpresse von Exter, welche in D

¹⁾ Bromeis a. a. O. S. 8; Vogel a. a. O. S. 88. — 3) Torim Dingl. polpt. Journ.: Behefbreffe (1833) 49, 236; (1835) 57, 79. 28. d'

verwendet wurde (Birnbaum a. a. D., S. 66). Da durch starkes Pressen der nassen Torfmasse schlammige Torstheile verloren gehen, zudem der stark gepreste Torf auch schlechter brennen soll (nach Vogel a. a. D., S. 75), so wendet man schwächere Pressen an, welche wesentlich den Zweck haben, dem Torf eine bestimmte Form und Festigkeit zu geben.

Bon älteren Torfmaschinen ist die für Kugeltorf von Eichhorn beschtenswerth. Der Torf wird so, wie er aus der Grube kommt, in einer Berkleinerungsmaschine (Duetschwerk) zu einem möglichst gleichartigen Brei versarbeitet und nun in der Maschine weiter geformt. Fig. 292 (a. f. S.) zeigt einen Schnitt durch die Maschine und läßt zugleich die Stirnwand des Cylinders sehen; die Nebensigur zeigt die Art der Einsührung des Torfes in den rotistenden Cylinder. In den Speisetrichter T wird der zu sormende Torf durch die Dessung a eingetragen. Die archimedische Schnecke b schiedt die Masse allmählich der Austragsöffnung c zu. d zeigt die Torfmenge, welche zu einer Angel ausreicht. Sie ist durch die Füllmaschine vorgeschoben und wird durch

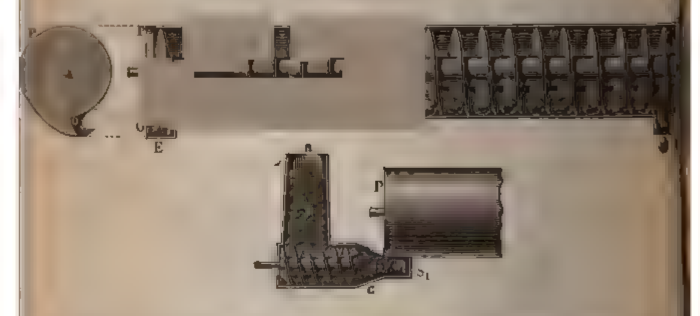
1) Weng, Lintner und Eichhorn, Der Kugeltorf (Freising 1867); Bayer.

Ind. Gew.=Bl. 1875, S. 201; Landw. Jahrb. 1878, 709.

Torfpresse (1838) 67, *34; 70, 153; (1839) 73, *446. Linning's Verfahren (1838) 88, 126. Drevon, Desbordes und Boudon's Berkohlungsapparat (1838) 69, 76; 70, 154. C. W. Williams, Bereitung von Torftots (1839) 72, 31; *289; 74, *107. Friedr. Rojder, Ueber Borrichtungen jum Trodnen (1840) 78, *257. Echafhautl, Ueber verdichteten Torf und über eine Torfpresse (1843) 88, *14. R. Mallet's Trodenofen (1846) 102, *425. 3. Rogers' Bereitung von Torf= Toble (1849) 111, 318; (1850) 118, 390. C. Hills' Walzenpresse (1850) 118, *102; (1860) 158, *436. Gwynne's Berfahren (1855) 137, 432; (1859) 154, 343. M. Meigner, Ueber Maschinentorf (1855) 138, 65. Exter's Verfahren (1855) 138, 284; (1857) 145, 466; 148, 148; (1859) 153, 239; 154, *344. Anger= ftein, Ueber Darstellung von Torftohle (1856) 139, *299. Challeton's Berfahren (1856) 141, 69; (1857) 146, 265; (1859) 153, 239; (1864) 174, 76. Baufdinger, Ueber Exter's Torfpresse (1857) 145, 466. C. Siemens, Ueber das württembergische Verfahren (1857) 146, 270. Rühlmann, Ueber Verfahrungs= arten, den natürlichen Torf zu verdichten (1858) 148, *141; (1859) 154, *343. Turner, Ueber das bayerifche Berfahren (1858) 148, 148. Crane's Pregverfahren (1859) 152, 238. Mannhardt's Berfahren (1859) 152, 239; 153, 239. A. Bogel, Ueber Fortschritte der mechanischen Torfbereitung in Bayern (1859) 152, 272. 28. Leo, Ueber das Berfahren in Lithauen (1859) 153, 68. Zusammensetzung bes verdichteten Torfes (1859) 153, 239. F. H. Schröder bezw. A. Bogel, Bur Torfbereitungsfrage (1860) 156, 128, 302; 157, 39, 224. Torfbereitung in Schweden (1860) 156, 320. W. Leo, Ueber Torfbereitung in Hannover (1860) 138, 436. Schmig's Reinigungsmaschine (1860) 158, 438. Schlidensen's Torf= preffe (1861) 159, 97; (1862) 163, 92. A. Haidinger's Torfpresse (1862) 164, *345. Welfner's Dörrapparat (1862) 165, *184. Brunton, Ueber irländische Torfbereitung (1863) 167, 468. Schlidenfen's Torfpresse (1863) 168, 156. Berg= mann=Schlidenjen's Torfpresse (1863) 168, 306; 169, 373; 170, 373. Dullo, Ueber Torffabrikation (1864) 172, *331. Wasserzieher, Ueber die Torffabrik in Langenberg (1864) 174, 64, 112. Brojowsty's Torfftechmaschine (1865) 176. *336. Torfbereitung zu Derrylea in Irland (1866) 181, *195. R. Schmidt, Ueber Schlidepsen's Torfpressen (1867) 183, *177; (1870) 195, 371. W. Schmidt's Torfpressen (1871) 200, *454. Diesbach's Torfausbeutung (1871) 202, *403, A. Buid, Ueber die preußische Torfpregmaichine (1873) 208, 346.

die Messer O, von denen eines sest an der Dessung a des Filltrichters besestigt ist, während das andere mit der Stirnwand des Cylinders P sich dieht, abgeschnitten. Durch die Eingangsmindung x wandert das Torsstütk sosort in den 1,8 bis 2 m langen Cylinder. In dem Cylinder sind die Schnedenwindungen w aus Holz oder Metall an der Axe S sest angebracht. Bei der Drehung des Cylinders rollen die Torsstüde durch die Schnedenwindungen und verlassen dieselben zu Kugeln geformt dei m. 19 bis 20 Trommelumdrehungen genügen, um die Kugel, von 10 bis 14 cm Durchmesser, zu sormen und dam dem Trocenapparat zu übersiesern. Dieser besteht aus gemauerten oder gezimmerten Schächten von 5 bis 6 m Hohe und 3 bis 5 m Durchmesser. In diesem siegen die Torsstugeln auf Lattenrosten, zwischen denen ein warmer Luit strom aussteigt. Wenige Tage sollen genügen, um dem Tors die nothge Trocenheit zu geben. Die Formtrommel verlangt eine Maschinenkraft vor 3 Kserden, sie macht 60 Umdrehungen die Minute und liesert in 21 Stunden 86 000 Kugeln, welche einem Gewichte von 700 kg trocknen Torses entsprechen

Fig. 292.



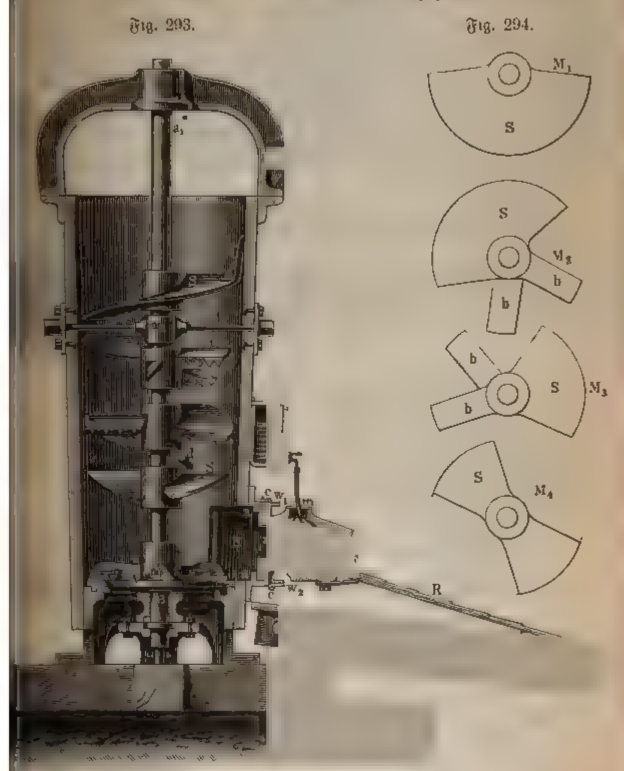
Der Torf soll so bicht und fest sein, daß er weiten Transport erträgt, ohne zu zerbröckeln. In der Feuerung soll er den Luftzug erleichtern und soll sich zugleich so regelmäßig bei dem Berbrennen setzen, daß ein gewaltsames Schüren

und Unterstützen ber Bewegung nicht nothig ift.

Hausding berichtet von zwei berartigen Fabriken, nämlich von der in Ferlenbach bei Arbling und der in Wörschach bei Steinach im Ennsthale. Erstere wird durch Wassertraft betrieben, letztere durch eine zehnpferdige Tamps maschine. Die Trommeln haben nach Hausding eine kegelformige Form, ihr Durchmesser beträgt bei der Einfallössnung 75 cm, beim Ausgang 100 cm. Die Augeln fallen in besondere Wagen, die nach ihrer Fullung von einem Arbeiter vor eine schnese Ebene geschoben und hier durch einen mechanischen Auszug nach einer 10 m hohen Plattform gezogen werden, woselbst sich die Trockenhäuser sind 120 m lange, 9 m tiefe, 10 m hohe Gebäude, die der Tiefe nach von oben bis etwa 2 m über dem Fußboden mit schrägen unter einem Winkel von 30 bis 45° absallenden, unter sich

Torf. 449

ten Lattenhorden ausgerüstet sind. Anf den Lattenhorden rollen bie a nach unten und sammeln sich hier von unten nach oben an. Die Seitenssind ganz offen und kann die Luft ungehindert in das Innere zwischen ertfugeln, welche zwischen sich selbst naturgemäß Dessungen lassen, einsund das Trocknen bewirken. Es dauert jedoch das Trocknen in diesen drei die vier Wochen. Das Material soll vorzüglich sein, doch bes



fich die Fabrikationskosten von 100 kg bei einer täglichen Leistung von 200 kg trodenen Torfes pro Tag auf 1,71 Mk., ein Betrag, der wesentsoher ist als der bei dem gewöhnlichen Maschinentors. Das Versahren daher zur Zeit kaum noch angewendet.

Nach einem anderen Berfahren wird der Torfbrei durch ein oder mehrere imer, Brenuftoffe.

Paare Preswalzen hindurchgeleitet; über die Walzen sind endlose Tücher gespannt, durch welche das ausgepreßte Wasser hindurchsiltrirt 1)."

Die erste große Torsmaschinenanlage wurde von Schlickensen (Berlin) im Jahre 1861 bei Riga aufgestellt, welche sich bewährte?). Die neueren Torsmaschinen von Schlickensen haben theils liegende, theils stehende Mischensker (Fig. 293 u. 294 a. v. S.). In einem hohlen, senkrecht stehenden gußeisernen, nach unten hin trichterförmig zulausenden Cylinder bewegt sich eine eiserne, mit sechs schauselsörmigen Messen versehene, ebenfalls senkrecht stehende Welle $a_1 a_2 a_3$. Der Boden des Cylinders ist an der Welle befestigt und dreht sich mit derselben. Ueber dem Boden A besindet sich seitwärts eine Dessnung B, die mit einem Mundstück F versehen ist, ans welchem der Torsstrang heranstritt. Dieser sich mit der Welle drehende Boden ist ein Vorzug der Maschine, weil dadurch die Torsmasse vor ihrem Austreten noch einmal gründlich und mischt wird.

Die mit der Welle sich drehenden Messer S sind, wie in Fig. 294 de $M_1 M_2 M_3 M_4$ besonders dargestellt, Schneckenslügel, die so vertheilt sind, die eine archimedische Schraube bilden. Die Messer sind wagerecht an Welle befestigt, und zwar so, daß ihre äußere Begrenzungslinie nicht eine unterbrochen fortlausende Schraube bildet; ferner sind sie unter sich verschied an einzelnen sind außerdem noch Rührarme dangebracht. Das oberste kist mit einem Schaber f versehen, welcher bei der Orehung der Welle an kinneren Wand des Chlinders hinstreicht, den Rohtorf von der Wandung wtrennt und ihn den Messern zusührt. Um zu verhüten, daß sich die rohe Tofmasse zwischen den Messern festsetzt und mit der Welle herumgedreht wird, swigen durch den Cylinder und zwischen je zwei Messern sogenannte Contremsse dam Bottich angebracht, die sest stehen. Bei Pferdebetrieb dreht sich die Wellanderthalb dis zwei Mal in der Minute, während dieselbe mit Dampsbetried Umdrehungen in der Minute macht.

Nachfolgende Angaben von Hausding gewähren einigen Anhalt iber die Leistungen und Kosten dieser Maschinen für Dampfbetrieb:

Bottich=	Clam:#4	Erforderliche	Tagest	eistung
weite	Gewi cht	Dampfkraft	Soben	cbm
mm	kg	Pferdekraft		
470	75 0	2 bis 3	10 bis 12000	15 bis 18
500	1250	4 , 5	15 , 20000	22,5 , 30
57 0	1500	6 " 8	20 , 30000	30 , 45
780	2000	8 , 10	40 , 50000	60 , 75

¹⁾ Bergl. Schende a. a. O. S. 58; Bogel a. a. O. S. 82. — 2) Bergl. Birnbaum a. a. O. S. 73; Hausding a. a. O. S. 48; Polyt. Journ. 237, 116.

Die liegende Torfmaschine von Schlidensen, Fig. 295 bis 298 L.P. Nr. 4282, 4283 und 4643) benutt Preßformen; dieselben sind gleich Fig. 295.

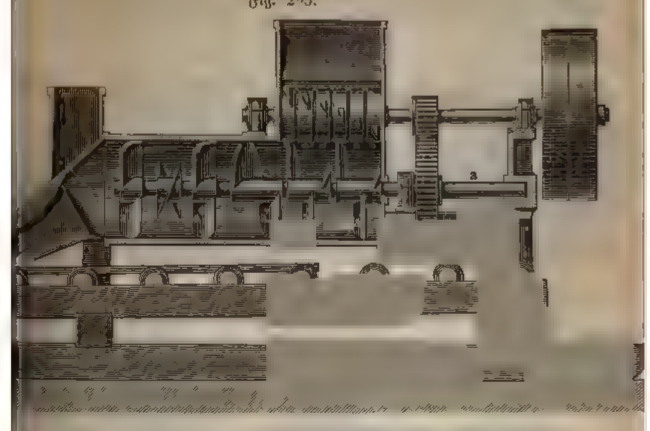


Fig. 296.

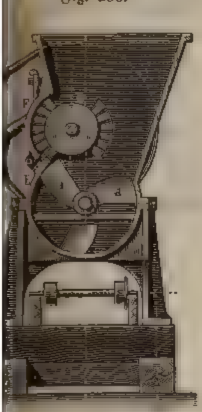
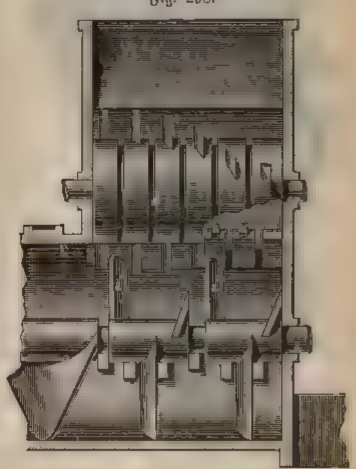
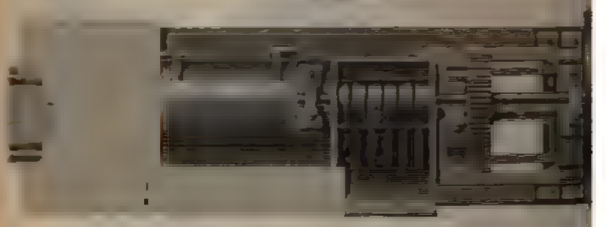


Fig. 298.



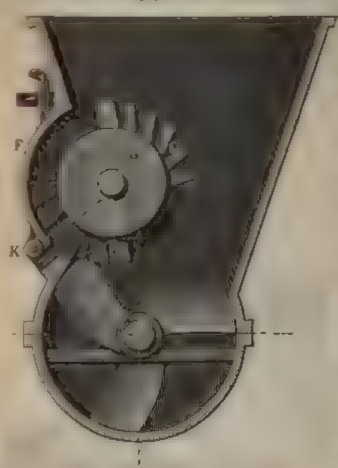
der Ziegelpressen mit schuppenförmigen Metallblechen und Bewässerung chtet, und geben nach Auswahl einen, zwei, auch drei platte faubere Stränge enten mann de mil e l'un arie dunch Arriera Lu Jerradia de de l'un en mant Certifi den nuivo den pres Certer paul auffin cherup de l'un en mant Certifi den mont des part des Certer paul auffin cherup de l'un en de l'un de

ALL 21



beweigen ja beingen. Die Abichneiderriche inder der fiete mit einisterweigen jahreitende ist. 2 oder I. Toersteute, welche nichen einer in 1 m langen onerten Beettern liegen, auf erweil in 4 taraen, fet dent 4, moder 12 Feul auf idem Beett liegen hat, wedurch des

34. E. .

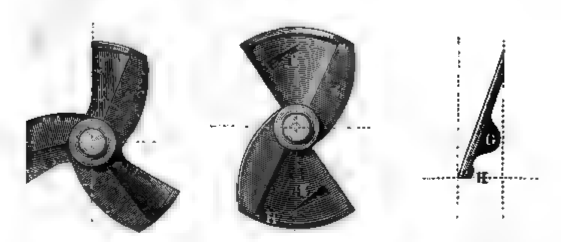


and Alberta melanian i

Gogen die Denemel ihren Merfern a' deept Speifemulge B. Aus bief treten als nen eine 3abl C beraus, welche eber die a' mittele ihrer En Torf verichteben, aber ben 3med haben, mden derfelben zwischen zwet flügel a' ber Welle " ichlagt, dieje ftete um ! zu halten von Bernopfung Knoten ober Wurgeln. Reinigungemeffer C w Batge B werden ihrerient beim Austritt am Unf Meffer a' burch einen K, ber int Culmberm feftfigt, bon allem bajuif tenben Material gereit

sind durch eine Klappe F' vor äußeren Verletzungen geschützt, und auch durch diese verhittet, daß Menschen sich an den Messern verletzu Im Allgemeinen haben Messer wie die der Messerwelle a nat der Richtung der V - "ende und verschiebende Wirkung, nicht

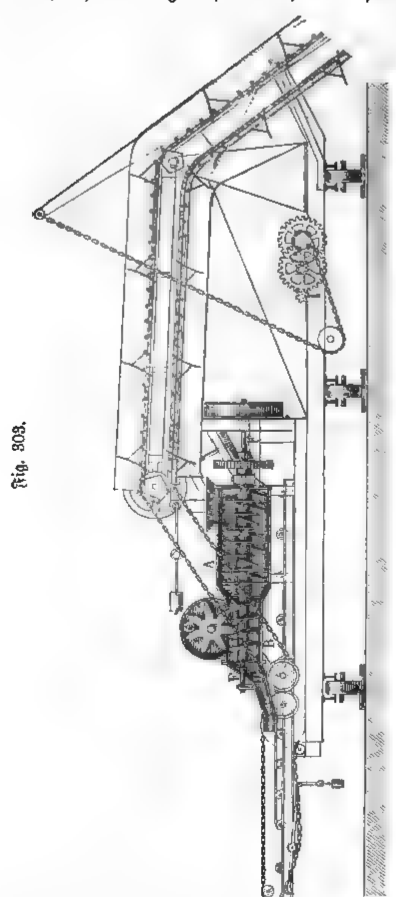
und zermalmenbe, wenigstens nur zufällig. Ilm biefen letteren u beseitigen, find den einzelnen Messerslingeln a' der Welle a auf der seite entgegengesetzen Fläche wieder kleine, annähernb senkrecht barauf charfe und flache Secundarmeffer g (Fig. 301) angebracht, die fo gebaß mahrend bes Banges ber Dafdine ftete nur eine Geite eines er Mefferchen, ahnlich ben hauptmeffern, bas Material nach feiner porschiebt, mabrend die andere Geite beffelben, wie bei jenen, frei durch ift man in ber Lage, bas in bem Thonfchneiber in beffen Längsich gleichmäßig fortbewegende Material gleichzeitig ganz, je nach Stels einzelnen Secundarmefferchens und beren Aufeinanberfolge, nach r innen zu verschieben, also wirklich in einander zu schieben, b. h. zu Außerbem find fammtliche Meffer a am Umfang im Bintel ogen, so bag diese herumgebogenen Theile annähernd fleine dem Thon-Fig. 302. Fig. 300. Fig. 301.



jknetermantel concentrisch innere, beliebig breite Chlinderstreifen H 2) bilben.

Torfmaschine von Lucht (Colberg) ruht sammt dem Elevator auf gebaren Gestelle mit sechs Rödern (Fig. 303 a. f. S.). Die Elevatoren seder von Holz mit endloser Leinwand oder aus Eisen mit Schaufelsertigt. Das obere Elevatorende liegt wagerecht, wodurch der andere ziemlich senkrecht gestellt werden kann, ohne daß die Schauseln ansußerdem kann die Maschine beliebig weit von der Grube aufgestellt indem der wagerechte Schenkel beliebig lang ausgesilhet wird. Auf rrahmen ist eine Bindevorrichtung mit zwei Balanciers angebracht sten Heben und Senken des Elevators. Vor dem Mundstille der liegt ein etwa 3 m langer Rollentisch zur Aufnahme der Sodensuf dem die Vertter durch die Soden bewegt werden. Bei Maschinensird eine 6 m lange Rollbahn vor dem Mundstille aufgelegt, welche te von dem Elevator aus durch Rollenbetrieb bewegt wird und die nit den Soden sortnimmt.

j die Torfmaschinen bezw. Torspressen von R. Dolberg (D. R.B. 2), M. Friedrich (D. R.B. Rr. 18115), Mede und Sander P. Nr. 14645) und der Zeitzer Eisengießerei (D. R.B. 04) sei verwiesen. Das Berfahren ber Borbehandlung von Torf beh stellung von Prestors von J. M. A. Gerard (D. R.B. Nr. 59 baburch gekennzeichnet, daß der burch Ansichlämmen in Wasser w Kalt, Ihon u. dergl. befreite Torf als Schlamm in bunner Schich



endlosen Drabia gehalten, junad Abtropfvorrichtur auf unter weiter feitiger Bebedung faugenden bezn laffigen Bahne burch Muspregwa nach unter Bur biefer letteren burch eine hocherh fentammer gefül um neben ber ? des teftlichen 28 gleich eine theiln tohlning zu bemibağ nach dem Au letterer ber tro jum Theil verte burch eine geeig richtung von bei ander geführter gazebahnen aba in eine Anetvorri fördert wird be mischung mit fluffigen Binbem Rnetvorrichtung. den Torf als Maffe an eine ! preffe ab.

Belche Torfmo gegebenen Falle vi ist, hängt von Berhältnissen, der baren Kraft, der B heit des Moores gleichen ab.

Bum Trodne

Maschinentorses sind wiederholt Trockenösen verwendet. Werden di brennungsgase direct verwendet, so mussen sie mit soviel Lust !

rben, daß die Temperatur nicht über 130° beträgt, um eine Entzündung S Torfes zu verhitten. Besser ist die Berwendung heißer Luft. Die alteren

berartigen Borrichtungen 1) find meift wieber verlaffen, ber höheren Roften wegen. Bon neueren ift bie Trodenvorrichtung bon Stauber2) (D. R.B. Nr. 64692) und von Selwig und Lange (D. R.B. Nr. 22223) beachtenswerth. Bei letterer wird ber frische Torf auf einem für Luft durchlässigen, fich langfam fortbewegenden Transporteur ausgebreitet, welcher fich in gefchloffenen. langen Rammer befindet, und ber Einwirtung eines ihn burchbringenben Stromes heißer Luft, erforberlichenfalls auch noch der directen Gimmirtung von Barme ausgesett wird. Jeder Transportenr besteht aus zwei durch Querbolzen c (Fig. 304 und 305) mit ein= ander .verbundenen Glieberfetten $oldsymbol{B}$, welche über bie · Rettenicheiben A und a laufen. Jebes Glieb tragt ein Stild gelochtes Metallblech Drahtgewebe b, welches 15 bis 25 mm langer ift ale bie Entfernung ber Bolgen ber Rette von einander beträgt. Diefe Stilde find um zwei an jedem Rettengliede außen angebrachte Bapfen brebbar. Befinden fie fich oben, fo legt fich bas porbere Stild mit feinem Ende auf ben Anfang bes nächstfolgenben, fo bag fie auf ber oberen Seite von A

¹⁾ Bergl. Rnapp: Chemifche Technologie 1865, G. 179. — 1) Fifcher's bresb. 1892, 1120.

bis a eine ununterbrochene Fläche bilben. Beim hinweggehen über die Scheine a schlagen die Stilcke b nach vorn über und hängen von der unteren Seite in Ketten nach unten herab. Die letteren werben in der Mitte zwischen in Rettenscheiben durch Laufrollen unterftut, welche, um die beiben Enden in Verbindungsbolzen c drehbar, unten sowohl wie oben auf seitlich angebule Schienen d laufen. Das Trockenmittel (heiße Luft, Berbrennungsgaß, hipter Wasserdamps) tritt vom Kanale E ans durch Schlitze F in den Kal raum und entweicht mit den Wasserdämpfen durch Schlitze H in den And Außerdem können noch Holzrohre g angebracht werden. Der sich beim Mi bildende Torfstaub sammelt sich in den Räumen J und wird durch Um entfernt. Der feuchte Torf fällt aus bem Fülltrichter C auf die ober des Transporteurs. Indem dieselbe langsam von A nach a fortschreitt. sich der Torf auf ihr in gleichmäßig starker Schicht aus und wird ti wegung durch die Kammer unter Einwirkung der ihn durchstreichente und der an ihn außerdem abgegebenen Wärme getrocknet. Transporteurs fällt der trockene Torf in eine Transportschnecke D, welch aus der Kammer herausschafft. Um zu bewirken, daß der das Troduc Torfes bewirkende Luftstrom unbedingt durch die auf dem Transporteur b Torfschicht hindurchgeht, ist eine Art Abschluß zwischen derselben und Seitenwänden der Rammer durch die feitlich an letzteren angebrachten Be welche bis in die Torfschicht hineinreichen, hergestellt. Born und hinter Scheibewände e und f aus Blech, lettere unten mit einer Rlappe verfet gebracht.

Mineralkohlen.

Geschichte und Statistik. Die erste geschichtliche Angabest wendung fossiler Kohlen als Brennstoff macht Theophrast (238 1.

¹⁾ Literatur. Geschichtliches: P. Albinus, Meignische Bergeronit 1590). S. Agricola, Bermannus s. de re metallica (Bajel 1530); De ortu et causis subterraneorum (Bajel 1544); Derj., De natura quae effluunt e terra (Bajel 1545); Derj., De natura fossilium (Bejd 1 B. Cramer, Johannes Rhenanus 1879. Göppert, Breisfrage (Garlen! A. v. Gutbier, Geognoftische Beschreibung des Zwidauer Schwarztohlenge 1834. E. Bergog, Geschichte des Zwidauer Steintohlenbaues (Dregben 1854) History of Fossil Fuel (2ondon 1841). Singularium Andreae Libavii, VIII libros bituminum et affinium historice, physice, chymice; de Petr Ambra, Halosantho, Succino, Gagate, Asphalto, Pissaphalto, Mumia, Li thrace (Francofurti, P. Kopff, 1601). Medicus, Von dem Bau auf kohlen (Mannheim 1768). Marco Polo, Reise in den Orient 1272 bis deutsch von Peregrin (Ronneburg 1802). 3. Roth, Steinkohlen (Berlin Schmidt v. Bergenhold, Geschichte des Berg= und huttenwesens in Bohme Boigt, Bersuch einer Geschichte der Steinkohlen, der Braunkohlen und des (Weimar 1802). v. Voith, Mineralische Holztohle (Rürnberg 1808). Bi Pateratichte des Steinkohlengebirges (Leipzig 1798).

"Unter den zerbrechlichsten Steinen gibt es einige, die, wenn man sie ins bringt, wie angezündete Rohlen werden und lange so verbleiben. Bon dieser

Chemie und Geologie der Rohlen: 2. Achepohl, Das niederrheinisch= lifche Steinkohlenbecken (Leipzig 1880, Essen 1883). E. Augener und A. Pur= Das Brauntohlenbeden von Aussig (Prag-Teplig 1874). Bergmann, Die alischen Brennstoffe Böhmens 1873. Demanet=Legbold, Betrieb der Stein= bergwerke (Braunschweig 1885). C. Eichler, Ermittelung des Heizeffects der rtohlen (Berlin 1878). Felber, Bildung der Steinkohle (Herisau 1883). Renberg = Padijch, Steinkohlenbergbau Niederschlefiens (Breslau 1886). mantel, Steinkohlenbeden von Przilep (Prag 1873); Derf., Mittelböhmische blenablagerung (Prag 1883). H. Fled und E. Hartig, Geschichte, Statistit Lednit der Steinkohlen Deutschlands und anderer Länder Europas (München R. Frang, Deutschlands Steinkohle (Breslau 1876). C. Fritsche, Die nkoffe (Reuftadt 1843). H. B. Beinig: Geologie der Steinkohlen Deutschlands underer Länder Europas (München 1865). H. de la Goupillière, Cours Ploitation des mines (Paris 1885); Derj., Rapport de la Commission zée de l'étude des moyens propres à prévenir les explosions du grisou s 1880). Göppert, Entstehung der Steinkohlen (Haarlem 1848). Grund= n. Sind englische Steinkohlen beffer als schlesische? (Waldenburg 1872). G. Gu= Geologische Uebersichtstarte von Schlesien (Breslau 1890). Hantken, Rohlen= Ungarns (Budapest 1878). v. Hauer, Die fossilen Kohlen Desterreichs (Wien v. Hochstetter, Afien, seine Zukunftsbahnen und seine Rohlenschätze (Wien D. Sofer, Rohlen= und Gisenerzlagerstätten Nordamerikas (Wien 1878). . Hull, Coal Dohendorf, Aussig-Tepliger Braunkohlenbecken (Teplig 1867). Hull, Coal s of Great Britain (London 1873). Bicinsty, Mahrisch fchlesisches Steinrevier (Wien 1865). 28. Jicinsty, Mahrisch = schlesisches Steinkohlenrevier tiid=Oftrau 1877). F. Jochams und H. Witmeur, Statistique des inies minières de Belgique 1875. Rosmann und Küngel, Oberschlefien, and und seine Industrie. Festschrift (Gleiwig 1888), S. 76. G. Rreischer Kl. Winkler, Untersuchungen über Sicherheitslampen (Freiberg 1883). Rupel= er und Schöffel, Die Rohlenreviere von Oftrau u. f. w. (Wien 1870). allemand, Les lignites dans le nord de la Bohême (Paris 1881); auch L des mines 1881. R. Lamprecht, Rohlenaufbereitung (Wien, Manz'iche 1.). C. Fr. R. Lange, Der Abbau der Steintohlenflöge (Saarbrücken 1885). intenbach, Aufbereitung (Berlin 1887). Lottner, Geognostische Stizze des Mischen Steinkohlengebirges (Jierlohn 1859). H. Mietich, Geologie der Rohlen= (Beipzig 1875). Die Mineraltohlen Defterreichs. Gine Uebersicht der wijden, Betriebs= und Absatverhältniffe. Aus Anlaß der Parifer Weltausftellung tmengestellt im f. t. Aderbau=Ministerium (Wien 1878). Monographie Rau-Rarwiner Steinkohlen-Revieres. Bearbeitet und herausgegeben vom bergbuttenmannischen Bereine in Mahr. = Oftrau (Teichen, Prochasta). R. Raffe, nichtenbergbau von Saarbrücken (Berlin 1886). R. Raffe, Die Kohlenvorräthe mropaischen Staaten, insbesondere Deutschlands und deren Erschöpfung (Berlin A Ratorp, Der niederrheinisch=westfälische Steinkohlenbergbau (Düsseldorf C. Raumann, Das Rohlenbaffin von Floha (Leipzig 1864). E. Roegge= Untersuchungen über die Beigfraft der Steinkohlen des niederschlesischen Re-! (Baldenburg 1881). B. Nobad, Der Brauntohlenreichthum und die Braun= R-Bahnen Böhmens (Wien 1886). 3. Pechar, Rohle und Gifen in allen Lander Erde; Parifer Ausstellung (Berlin 1878). 3. Pechar und Al. Pecs, rralifde Roble; Wiener Ausstellung (Wien 1874). Bethold, Beitrag gur tinig ber Steinkohlenbildung (Leipzig 1882). F. Poech, Das Förder= und Bortwesen des Steinkohlenbergbaues in Deutschland, Belgien und Frankreich m 1883). Pollad, Die böhmischen Brauntohlen (Dregden 1877). 3. 3. Rein, m nach Reisestudien (Leipzig 1886). B. F. Reinich, Untersuchungen i

Art sind diejenigen, die man in den Bergwerken der Gegend von Bena sindet, und die durch die Fluthen dahin geführt worden; sie fangen Feuer, wenn man glühende Rohlen darauf wirst, und brennen sort, so lange man mit Blasen anhält, darnach erlöschen sie, können sich aber von Reuem entzünden. Auf diese Art dauern sie sehr lange; ihr Geruch aber ist sehr unangenehm. Auf dem Borgebirge Erineak sindet man einen Stein, welcher demjenigen gleich ist, den man in der Gegend von Bena antrist; wenn man ihn brennt, so dustet er einen Harzgeruch aus und läst eine Materie, ohngefähr wie erkaltete Erde, zurück. Diejenigen Steine, die man Rohle nennt und für den häuslichen Gebrauch gewinnt, sind erdartig. Sie brennen und entzünden sich wie Holzschlen. Man sindet sie in Ligurien, wo auch der Bernstein gegraben wird, und zu Elis auf den Bergen, über welche man nach Olympie geht. Ihrer bedienen sich die Schmiede."

Diese Angaben beziehen sich offenbar auf Braunkohlen.

Noch älter soll ber Kohlenbergbau in England sein; in alten Banen der Kohlenslöße von Monmouthshire und Leicestershire fand man Feuerstein wertzeuge, in Derbyshire Wertzeuge aus Eichenholz, aber keinerlei Metalle, so daß diese Baue vor die Eisenzeit zurückzureichen scheinen 1). Aus Funden wu Kohlenschlacken in den Ruinen römischer Ansiedelungen in Durham, Northunkerland, Lancashire, Worcester und auf dem Herde eines römischen Bade pu Wrozeter schließt man, daß die Römer bei ihrem Aufenthalt in Could bereits Steinkohlen gebrannt haben. Um so auffallender ist es, das Risnius²) Mineralkohle nicht erwähnt, oft aber Holzschle, Holzschweelerei n. das Auch Bitruv beschreibt die Verwendung von Holzschlen sür Banzuk, Estriche u. dergl. 3). Mineralkohlen werden aber von ihm und anderen römisch und griechischen Schriftstellern nicht erwähnt 4).

Von Bedeutung ist die Kohle erst in den letzten Jahrhunderten geweicht.

Mitrostructur der Steinkohle (Leipzig 1881). Runge und Jüttner, Flötskate ist Auhrkohlenbeckens (Dortmund 1888). Schardinger, Braunkohlenrevier von Elloger Carlsbad (Wien 1891. Schütze, Geognostik der niederschlessisch söhmischen Steinkohlenbecken (Berlin 1882). W. Smyth, Coal and Coal-Mining (London 1869). D. Stur, Carbonsson (Wien 1885). F. Toula, Die Steinkohlen (Wien 1888). Don Ramon Oriol y Vidal, Carbones Minerales de Espana (Madrid 1874). M. Bollert, Der Braunkohlenbergbau im Oberbergamtsbezirk Halle (Halle 1889). Wagner, Bergrevier Aachen (Bonn 1881). E. Weiß, Fossile Flora der Steinkohlensormation (Bonn 1872). C. F. Zincken, Die Braunkohlen (Leipzig 1865); Ders., Physiographie der Braunkohlen (Leipzig 1867 u. 1871); Ders., Die geoldsgischen Horizonte der sossilen Kohlen (Leipzig 1883).

¹⁾ Nach Lyell (Antiquity of man, S. 55) fand man an der schottischen Ath, in der Pfarrei Dundonald, im Thon ein Bruchstück eines Ornamentes aus Cannels tohle in einer so tiefen Schicht, daß Lyell die Zeit seit der Einschwemmund deffelben, mit Rücksicht auf die in bedeutend geringerer Tiefe liegenden Spund römischer Ansiedelungen, auf ungefähr 5000 Jahre schätt, also in das Zeitalter der Pharaonen versetz. — 2) Hist. natur. 33, 94; 36, 95. — 3) Blümner, Ich nologie und Terminologie der Gewerbe und Künste bei Griechen und Kömen (Leipzig 1875 und 1884) 2, 313; 3, 134 und 166. — 4) Den Etruskern dient die sossielle Kohle, wie Otfried Müller berichtet, nur bei der Grundlegung die Gebäuden zur Ausfüllung, aber nicht als Brennstoff. Als scher kam sie in Ich cana in Aufnahme erst im 3. Jahrzehnt des jetzigen Jahrhunderts und wurde proörderst zur Unterseuerung der Borsäurepfannen bei Monte Cerboli benutzt, western die Hourch die Hierstüffigen Borazdämpse ersetz wurde. Für ausgedehnten Zwecke kam der toscanische Kohlenbergbau i. 3. 1838 in Ausnahme.

Deutschland.

Zwickauer Steinkohlenbau versett die Sage ins 10. Jahrbis in die Zeiten der gewerbfleißigen Sorbenwenden zuruck. ber noch einige Jahrhunderte älteren Stadt Zwickau, früher Zwickowe, ber Zwicz, eines flavischen Feuergottes, wird damit verknüpft. Den eren Nachweis dieses Kohlenbergbaues enthält der noch im Archive e Pergamentcoder des Zwickauer Stadtrechts vom Jahre 1348: let ir wizzen, daz alle smide, di niderthalb der mur sitzen, te sullen smiden mit steinkoln." Urfundliche Erwähnung findet ter Kohlenberg zum ersten Male in einem Lehnbriefe von 1499, des Rohlenbaues aber im Stadtbuche des Zwickauer Rathsarchivs von Die Kohlen bei Oberhohndorf wurden 1530, die Reinsdorfer 1540 ber Steinkohlenbau im Plauenschen Grunde begann 1540. gebruckten Nachrichten über den Zwickauer Kohlenbergbau gibt cola1) in seinen S. 457 angegebenen Schriften. Im "Bermannus" beschreibt er bereits drei Kohlenflötze, bespricht die brennenden Rohlen= welche er mit dem Aetna und Besuv vergleicht. Er wundert sich, nius nicht die Angaben von Theophrastus (S. 458) erwähnt. ere Entwickelung des sächsischen Kohlenbaues bespricht ausführlich (f. b.). Entscheidend für dieselbe war die Ginführung der Dampf= e; die erste wurde 1821 zu Zauckeroda im Plauenschen Grunde, 1826 auf dem Kohlenwerke zu Oberhohndorf aufgestellt; am 7. Sep= 345 murde die Gifenbahn Zwickau-Leipzig eröffnet. An Zwickauer urden gefördert:

1770 .	•	•	•	•	•	•	•	364 30	Scheffel	(zu	90	bis	100 kg
								30815	"			27	0,
1800 .	•	•	•	•	•	•		62000	n			"	
1810.			•	•	•	•	•	61000	n			n	
1820 .	•	•		•		•	•	65 0 00	n			" "	
1830.	•		•	•	•	•	•	165 500	<i>"</i>				
-								780000	, n			n	
								4200000	•			n	
-000 .	•	•	•	•	•	•	•	-20000	"			n	

Rohlenförderung im Ruhr=Kohlenbecken 3) ist mindestens 600 Jahre ist tief eingeschnittene Ruhrthal mit seinen steilen, bis 50 m hohen den, an welchen unzählige Kohlenslötze zu Tage ausstreichen, mußte seint zur Steinkohlengewinnung anregen. In einem zu Dortmund nachkriefe von 1302 werden auch Kohlenkrafften in Aplerbeck Andere Urkunden von 1317 und 1319 erwähnen ebenfalls die Ver=

dermann = Agricola war 1519 bis 1522 Lehrer in Zwickau. — shlenflötz zwischen Ober=Planitz und Nieder=Rainsdorf brennt seit undentsten. Ende des 16. Jahrhunderts war es erloschen, wurde aber 1641 durch Soldaten wieder entzündet; vergl. Herzog S. 60 und 81. — 8) Vergl. ge, Ruhr=Steinschlenbeden S. 311.

tingen (a. a. T. E. 95) erwähnt, daß nich am falzigen See und bei Gie fehr viel Rohlen ninden, so bezieht nich dieses wohl auf Brauntohlen.

Belden gewaltigen Sinfluß die Lampsmaichine auf die Kohlenford Leutschlands batte, wurde bereits erwähnt. Folgende Tabelle zeigt die wicklung der Mineralkohlenförderung Leutschlands in den lepten 40 3a

Tentichlande Roblenproduction.

			Etern	tablen	Braun	tohlen
	Jm	Jehre	Menge	Berth	Menge	Bert
			t	ME	t	90t.
1848			 4 383 565	25 657 334	_	_
1853		• • •	 8 328 76)	51 325 722		-
1860			 13 672 000	80 730 000	—	_
1862			 15 5 76 27 8	83 097 894	5 144 060	_
1866			 21 629 746	127 320 114		_
1868			 25 704 758	145 791 067	7 174 000	20 0060
1870			 26 397 770	163 537 080	7 605 000	22 053 0
1871	• •		 29 37 3 272	218 351 295	8 483 000	26 2130
1872	• •		 33 306 415	296 668 5:10	9 018 000	29 496 W
1873			 36 392 250	403 645 296	9 753 000	34 627 00
1874			 35 918 614	387 182 871	10 740 000	39 232 🗰
1875			 37 436 365	297 484 634	10 368 600	36 885 00
1576			 38 454 428	263 678 277	11 0⊭6 000	38 450
1877			 37 576 071	217 087 721	10 700 000	35 W
1875			 39 590 (10)	207 916 000	10 9 40 000	34 #W
1879			 42 026 000	205 703 000	11 445 000	35 27 W
1850			 46 972 262	245 657 178	12 145 000	36 71000
1881			 48 697 784	252 492 324	12 818 210	38 025 %
18-2			 52 094 895	268 064 974	13 238 030	36 022 3
1883			 55 943 004	293 628 448	14 499 644	39 006 9
1884			 57 233 875	298 780 192	14 879 945	39 5783
1865			58 320 398	302 942 159	15 355 117	40 377 8
1886			58 020 612	300 727 000	15 616 984	40 2700
1867			60 333 954	311 077 000	15 883 634	40 1650
1888			65 386 120	341 063 330	16 573 963	40 896 3
1889	• 4		67 342 171	385 079 880	17 601 466	44 349 3
1890			70 039 046	530 766 000	19012481	49 7688
1891			73 715 618	589 518 000	20 556 625	54 1658
1892	•		71 372 193	526 979 176	21 171 857	5 8 50 5
1893	•	- • •	73 908 999	498 466 000	21 567 218	55 003 (

Temnach zeigte d. J. 1892 einen geringen Rückgang. Bertheilt au einzelnen Staaten ergibt sich für Deutschland (einschl. Luxemburg):

				Z/CI	HEF	atmàr	CILL										NO.
majr auf c ben		liberhaupt Röpse	958 198	21 240	4 104	1017	249 415	30.416	116	2 470	543	816	1610	1.826		146	37 480
ange weregr chichrett ka comittell)	A486	welvitate Arbeiter Abbse	5 893	453	36		8 00 8	745	-41	164	1	ì	165	1		9	1 078
Den Werten (Lucchichent nach den Les Werten (Lucchichnet nach den Lohnlisten ermittett)	ther	manutiche Arbeiter Röpfe	54 009	4 860	F10	255	61 645	16 558	255	1.157	243	871	741	855		60	19 544
Throng of the control	unter Tage	Röpfe	198 260	15 921	9 070	744	221 717	18 118	99	1115	940	444	704	971		20	16 858
Abrberung für ben eigenen	rand	Werth	27 779 049	1 758 848	117 962	194 526	30 197 080	9 248 019	7 045	276 816	155 481	190 762	169 541	178 809		12 788	10 239 256
Abgug von der Gefammt. förderung für den eigenen	Berbrauch	Menge	8 948 225	500 4 10	23 560	10 898	4 606 239	3 376 734	1 763	110 808	28 106	5× 909	94 OH8	59 × 49		6 800	3 736 117
objagithigen Producten	33	Werth 928.	470 709 H23	30 758 G82	7 400 248	1 890 475	526 579 176	47 652 132	69 696	2 66% 729	798 836	1 940 306	2 475 379	2 757 354		113 946	68 505 898
in absaystühlgen Producten	1892	Menge	05 442 558	4 212 875	792 510	147 591	71 872 193	17 219 033	16 130	927 860	216 821	593 H49	1210812	1004 527		53 H25	21 171 857
Werke	ductions	betrich Anzahl	848	3 52	21	4	407	410	30	200	2	'n	끷	11		4	200
Staaten	begin.	Landestheile	Vreußen	Sadyfell	Effaß Lothringen .	Uebrige beutiche Ginaten	guf. Deutsches Reich	Breufen	Bayern	Sadyfen	Deffen	Mraunschurcig	Sadfen-Allenburg.	Anhalt	Uebrige beutsche	Staaten	3uf. Deutiches Reich
			Steins	100111				Braun:	toblen								

Lagiger veine die Friederung der Index India in India

	:	3 1. 2 1. 2.		<u>.</u> .	
		-			S
Presen installering Det	1				
nore t.	12 To 4 254	李进二	5 F	****	-4
Mauer:	BIT Sage	<u> </u>		7.	1
žadne:	M= 417	1 MM 25	. —		4
Mapr:	1:574		- ==		_
Cue . Le leriner:	_	19th 1915		_	•
Weskurgaugtnum berfen	_	_			4
Praunimier.	_	4			-
Fleenbar . Rectermung.	j				
Mailen. Tim	1	314) <u>.</u>		
Therinaim Simier	24 25-	·	742	7, 22	<u> </u>
Tana!		_		4 4	4

In derhähmise det Steinktriennergnung in Stanft ne Indeher S 466 die 471.

r ber folgenden Ueberficht fint diesemper Senkinnenderweit weigen eineiche Krieklan zusammengestellt, deren Ficherung in Ia "1. der aberfrug.

Kime tes Berpnerts	A tomá	1
Lenigin 22 - eridi. Guico	Échtes	
abnigegrute mit Pichrielt "Jum hoben Areng"	Center	
Anngen Lutter Dichtielt mit Cathorina unt Obear .	A:tre	
Giai. Baulis: Cohergollein	Bentlen	1
Grann Laure	Remercia	
Ber. Mathilbe mit Pochtielt coni. Schleften	Sember.	
Lauragutte	Remiring	
éoni. Florentine mit Carnalistreude	Z inika	
Conj. Hoheniohe mit Pachtield Ferdinand	Rattew:3	
Conj. Concordia mit Pactifeldern Borfig, Johann		
August, Ludwigsglück und Maria Anna	Zabrze	
Coni. Heinig	Benthen	
Hedwigsmunich	Babrze	
Reue conj. Radzionkan	Tarnowit	
Comb. Gouesiegen mit Ba Phemia und	~=======	
Franzista	Rattowit	

Name des Bergwerts.	Areis	Förderung t
enburg mit Pachtfeldern Ruda, Catharina		
r	Zabrze	247 782
ung Anna Südfeld	Rattowitz	246 8 36
ang mit Pachtfelbern Catharina, Maximi=		
te Schifffahrt und Bessere Zukunft	Zabrze	226 205
jozwang mit Köpfeloben, Beatensegen I		
gandrine	Rattowig	185 205
t mit Pachtfeldern Borfig und Altenberg II	Zabrze	178 656
Pachtfeldern Mariahilf und Weihnachts=	·	
	Rybnik	160 439
	Rattowin	159 76 8
nit Pachtfeld Cicero	Beuthen	100 96 8
£	Rattowig	1 084 243
nd Ferdinand Ia	Ĭ	476 071
rit Feldsegen	n	435 171
it Beatensegen Oft und Zur Gottes Gnade	n	316 948
XY \	v Beuthen	544 893
ien	Í	408 558
n	n Pleß	146 739
	Pich	140 / 33
If mit Pachtseldern Friedrich Stolberg und	Walkanhuna	70C 40C
offnung	Waldenburg	786 486
und Pachtfeldern Emilie und Anna	n	550 242
nung	n	415 362
nsteiner	n	400 267
Seorg Victor	n	251 277
röthe	n	129 776
ior	n	129 174
3 Segen	n	106 419
b	Landeshut	107 378
	I	

derbergamtsbezirk Halle lieferte 1892 in zwei Werken nur egen 29233 t in 1882; Wettin ist am 11. Febr. 1893 geschlossen. m Oberbergamtsbezirk Clausthal lieferten die Staatswerke 309702 t (68632 weniger als 1891), am Osterwald nur 18983 t, imburger Werk 250489 t, das Bantorfer Privatwerk 78220 t, d. lieferte nur 787 t Kohlen.

m Oberberg amtsbezirk Dortmund standen 1892 179 Bergsinsgesammt 213 selbständigen Förderanlagen im Betriebe. Von n wurden 36 853 502 t Steinkohlen im Werthe von 271 663 689 Mk. d. i. gegen das Vorjahr eine Verminderung um 548 992 t und 6243 Mk. Vier Werke standen noch in Auss und Vorrichtung is oder Umbau. Die Zahl der durchschnittlich beschäftigten: betrug 142 247 Mann, das sind 3 508 mehr als i. J. 1891. Breunkosse.

Tagegen betrug die Forderung der Jahre 1862. 1:73

			c ble		T	
	1862	1872		1952		
Preußen (einichlieftlich Hans nover u. j. w.)	13 500 390 307 946 1 902 467 9 376 —	412 - 2 946 : 11 : 290 :	412 261 - 8 715	7 0 \$		
Oldenburg, Medlenburg, Walded, Lippe Thüringirche Staaten Anhalt	- 24 288 	106 7 14 -				262 169
Die Verhältnis die Tabellen S. 460 In der folgend bergamtsbezirks Bre	6 bis 471. en llebersich	t fi	6 793 925	16 135 952		1 366 158
100000 t überstieg.	des Be		1 138 835	2 516 428		275 092
Rönigin Luise einschl. Königsgrube mit Pac	G uido		3774	9 155		761
Rönigin Luise=Pachtfell Cons. Paulus=Hohenzi	d mi		83	63		64
Bräfin Laura Ver. Mathilde mit Pa Laurahütte Conf. Florentine mit Conf. Hohenlohe mit Conf. Concordia mi August, Ludwigs. Conf. Heinig Hedwigswunsch Neue conf. Radzi Comb. Gottesse	(0)	n Staate betriebene Werke.	Arenz	Rönigin Luise-Grube mit Guido .	Vom Staate verpachtete Werke.	Königin Luise-Grube-Pachtseld nebst den Bachtseldern Catharina und Ostar

Meineralkohlen.	467
77. , 829	20 219 18 339 10 170
	. 6
	•
	——————————————————————————————————————
*	396 366 366 423 212 496 212 496
367 5 2 631 478	3 002 063 396 366 3 032 802 366 423 2 692 114 212 496 2 652 114 212 496 4 256 927 " " 5 854 403 " " 8 228 369 " " 10 110 721 " " 12 842 128 " "
43 021 2 571 824 24 208 779 29 653	26 810 256 28 003 910 17 963 678
16 487 4c. 17 725 793 10 888 172 408 080 3 005 712 2 961	3 411 753 3 885 749 2 902 775
55 225 54 752 85 416 2 597 15 276	17 244 12 707 12 707
8 3 8 2 2 4 -	平平平 医紧张性系统
Oberschlessen *) 1892	

Brennfloffe.

Steintohlenprobuction Preugene im Jahre 1892.

			Barb	erung	3.16	A blas	ψı			
1,	slrolle ans	Bahl ber Arbeiter	Menge	29erth	Zum Ber: tauf einschl.	hunrdrag sproge no eris dairie enselock ch stjult	(dinittsmeri dr 1 t	qun guurse Probiter	e IIIaji	Dampf. majcinen
Dervergamisbezier Breslau	gerareg	überhaupt	+>	W.	Deputate t	od stij idelison +> idelickli			3061	Pferder fräfte
A. Dberfcfeffen.				:						
Bom Staate betriebene Berte.					•					
Ronigsgrube einicht. Bum hoben	63	3 774	1 138 835	6 793 925	1 082 473	59 707	5,97	302	40	4 155
Ronigin Luife-Grube mit Guibo .	C3	9 155	2 516 428	16 135 952	2 380 100	134 013	6,41	275	75	7 912
Bom Staate berpachiete Berte.										
königin Luise-Brube-Pachtfeld nebft den Pachtseldern Catharina und Ostar	61	761	275 092	1 866 158	262 169	16 072	4,97	361	14	746
Bom Staate berliebene Berte.		9900	4 472							

	2000	ictutibytein		401
15 465	65 837	3 377	20 219	•
1 488	66 860	16 829	18 339	
331	43 074	13	10 170	
137	786	61	345	
29	751	281	313	
19	558	3	236	
315	298	155	191	
401	324	197	196	
240	307	99	227	
5,93	5,64	6,38	7,86	
5,43	5,63	8,05	8,27	
5,18	3,95	10,01	6,19	
-322 361	1 213 822	33 978	396 366	t Cteinfohle, """" """ """ """ """ """ """ """
42 017	1 182 095	362 019	366 423	
7 261	910 608	369	212 496	
2 339 336 915 227 217 984	15 213 235 16 447 426 9 888 222	367 993 2 631 478 2 592	3 002 063 3 032 802 2 692 114	2 658 333 t 4 256 927 " 5 854 403 " 8 228 369 " 10 110 721 " 12 842 128 " 17 095 531 "
15 699 391	92 663 199	2 571 824	26 810 256	
5 185 890	99 725 979	24 208 779	28 003 910	
1 171 558	43 021 642	29 653	17 963 678	
2 648 745	16 437 489	403 080	3 411 753	
954 843	17 725 793	3 005 712	3 385 749	
226 272	10 888 172	2 961	2 902 775	
8 422	55 225	2 597	17 903	
2 381	54 752	15 276	17 244	
942	35 416	30	12 797	
S & v	96 92 109	16 25 1	42 45	1861 1865 1870 1875 1880 1885
Andere Werke. Herrichaft Myslowiy-Rattowiy. Standesherrschaft Beuthen	Oberschlessen *) 1892	B. Nieberschlesen. Bergrevier Oestlich-Waldenburg . " Westlich-Waldenburg . " Edlich-Waldenburg .	Riederschessen 1892	*) Oberschlessen förderte

Zum Absațe, einschließlich zum eigenen Gebrande, gelangten von den Kritate werten insgesammt 36.725.667 t Steinschlen, gegen 37.253.527 im Bore jabre, d. i. eine Abnahme von 525.160 t. 3597 Danscomerchinen banen 265.915 tierbeitärten.

Die Förderung der i. 3. 1892 im Regierungsbezirk Minür im Beniche geweienen 11 Zechen bering 3 816 551 t. gegen 3 511 510 t in 1891; die Belegichaft bestand aus 15 254 Arbeitern, gegen 13 554 im Berjahre. Die Förderung vertheilt sich auf die einzelnen Werke wie solgt:

Prosper Schat: II 657 423 t	Email
Redlinghaufen 544 6:19 .	Grai Molife
Huge	König Ludung
Graf Bismard Schack: II . 353 455.	Schligel n. Effen
Cherhaufen Schacht Cfter:	General Blumentha
fd: 379 900 L	Ariditern 185404.

Im Regierungsbezirf Arnsberg ftanden i. 3. 1892 117 Steintellenders werte, außerdem die Betriebsabtheilung Schackt I der Zeche Graf Bikmad (vergl. Regierungsbezirf Mänster), mit 89801 Arbeitern im Benick 114 Werte förderten zusammen 22610392 t Steinteblen zum Werthe m 166793750 Mt. Eine Förderung von 100000 t und mehr hatten felgenk Zechen aufzuweisen:

•			
1. Confestation 1		25. Graf Bismard Schacht I	290 (00) t
•		T T	280 351,
	937 664 ,	30. Heinrich Gutter	27665,
3. Hannever	673 950 🛫	31. zellern	274707,
4. Stamfod	639 770 _	32. Julia	272 319,
5. Centrum	633 424 🔔	33. Hörder Kohlenwerf	27229,
6. 2011	615437 .	34. Bneifenau	257 180.
7. Ber. Germania	517709	35. Manerel	251 14,
e. Beit. Siein u. Harten-		36. Ber. Hamburg	240本。
·	503 324 💄	37. Manener Tieibau	237 43,
9. Neus Feilekn	455 325 .	35. Ber. Franzisia Tiefbau	22574.
10. Unier Frig	479 056 .	39. Amalia	<u> 223 397,</u>
11. Biltelmine Birreria .	451 667 .	40. Court	223 101.
12. Bitter	445 215.	41. Gludauf Erbfielln	212727,
13. Grin	440650	42. Loibringen	212 284,
14. Sollant	395 157 .	43. Ber. Pianbem	20223.
15. Eintracht Tiefbau	394 240 .	44. Hania	198 338.
16. Minipagrute	393 375 💄	45. Friederica	193 830.
17. Friblige Morgenionne	359032 _	46. Ber. Maria Anna n.	
15. hibernia	357 179.	Steintanf	190 333.
19. Ranigeborn	349 776 _	47. Pring=Regent	186782.
20. Friedrich der Große .	345 977 _	45. Bolimond	181 188.
21. Ber. Conftantin ber		49. Mont Cenis	176 545.
Greze	344 504 _	50. Louise u. Erbnoln	173 980,
22. von der Bendt		51. Graf Schwerin	173 884.
		52. Julius Philipp	
24. Mansfeld	317 078 _	33. Margaretha	157 894 .
25. Tannenbaum	309 219 _	54. Pring von Preugen .	157 037.
26. Toritield	306 870 -	55. Tremonia	156 597
27. haienwinkel	292 788 .	56. Caroline bei Harpen .	149 903.
-	••	£ 4	

57. Eiberg	149 747 t	67. Westhausen	124 471 t
58. Siebenplaneten	142 482 "	68. Braaker Mulde	124 377 "
59. Ver. Carolinenglück .	141 216 ,	69. Ber. General u. Erb=	
60. Altendorf	139 579 "	ftolln	121 731 "
61. Crone	139 076 ,	70. Herminenglück Liborius	119 961 "
62. Ver. Bommerbänker		71. Carl Friedrich Erbstolln	
Tiefbau	138 775 "	und Brockhauser Tief=	
63. Borussia	137 553 "	bau	108 616 "
64. Ver. Bickefeld Tiefbau	134 679 "	72. Ringeltaube	104 774 "
65. Bruchstraße	134 063 "	73. Ver. Trappe	103 657 "
66. Ver. Schürbank u.	131 689 "	74. Ber. Wiendahlsbank .	101 562 "
Charlottenburg	131 689 "		

Im Regierungsbezirk Düsseldorf standen i. J. 1892 42 Bergwerke und die beiden selbständigen Schachtanlagen Oberhausen I und II und Prosper I in Förderung. Bei einer Belegschaft von 35 595 Mann sörderten diese Zechen insgesammt 10 179 495 t Steinkohlen. Eine Production von mehr als 100 000 t hatten folgende Zechen aufzuweisen:

Zollverein 1	039 673 t	Langenbrahm	222 773 t
Dahlbujch	805 049 "	Graf Beuft u. Ernestine .	197 511 "
Concordia	539 097 "	Friedrich Ernestine	197 199 "
Oberhausen Schacht I und II	521 322 "	Westende	190 505 "
Cölner Bergwerksverein .	457 073 ,	Ber. Hagenbeck	175 775 "
Ber. Helene u. Amalie	438 904 "	Carolus Magnus	163 999 "
Rönig Wilhelm	405 336 "	Johann Deimelsberg	158 703 "
Rönigin Elisabeth	399 937 "	Hercules	156 589 "
Ber. Bonifacius	398 332 "	Ludwig	156 043 ,
Reu-Essen	397 833 "n	Ber. Pörtingssiepen	135 901,
Prosper, Schacht I	335 357 "	Ber. Wiesche	119 635 "
Deutscher Raiser	326 437 "	Humboldt	110 482 "
Mathias Stinnes	263 151 "	Roland	106 249 "
Ber. Sälzer u. Neuad	257 206 ",	Rheinische Anthracit=	
Victoria Mathias	253 308 n	Rohlenwerke	103 639 "
Bolfsbant u. Reu-Wesel .	242 137 "	Ver. Sellerbeck	103 029 "
Alstaden	240 421 "	Ver. Rosenblumendelle	

5. Ober ber gamt sbezirk Bonn. Die Gesammt = Steinkohlen= förderung des Bezirks betrug 8160997 t zum Werthe von 74553220 Mk. gegen 8375811 t zum Werthe von 80996298 Mk. im Vorjahre. Die Försberung ist somit um 214814 t, im Werthe aber um 6443078 Mk. gessunken. — Besonders wichtig sind die Staatswerke bei Saarbrücken:

(i) ber (jberbaupt liberbaupt lile lile lile lile lile lile lile lil			Beldwerih ber ftorberun	rr (Porb	trang	NI NI	Mittlere Belegichaft	Pal it	BBrs	Damp	Dampfmafchien
1. 2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10. 1. 415 445 8 5x9 446 8 64 1 5x9 877 766 3 422 301 70 84 686 873 7775 402 11 81 2 202 678 3 905 2417 201 84 686 873 7775 402 11 81 2 202 678 3 905 2417 201 84 686 676 7 2x0 006 11 81 2 202 678 3 905 2417 201 84 69 674 101 883 10 46x 279 10 27 8 294 616 8 5x9 49 616 8 5x9 49 616 8 5x9 49 616 8 5x9 49 616 8 5x9 49 616 8 5x9 49 616 8 5x9 49 616 8 5x9 481 2x9 49 616 6x9 6x9 6x9 6x9 6x9 6x9 6x9 6x9 6x9 6x	Rame und Rummer (I—IX) der Gruben (Berginspectionen)	Forderung	überhaupt	derafie für	nittlig 1 t	unter Tage	über Tage	. •	\$ **	16 mg	Checkive Pferbe
1. 415 445 8 5 8 9 44 1 5 4 8 6 4 1 5 4 8 8 7 1 8 8 6 9 1 0 6 8 8 8 8 8 9 1 1 0 8 8 8 8 9 1 1 0 8 8 8 9 1 1 0 8 8 8 9 1 1 0 8 8 9 1 1 0 8 8 9 1 1 0 1 8 1 1 0 1 0 1 1 1 0 1 1 1 0 1 1 1 0 1		ţ	W.	W.	Wf.				44		Marfen
Cumme 1892 G 258 H	1.	તં	*	4	6.	Ģ	7.	න්	. 0	10'	11,
Commet 1892 2 667 766 8 422 801 79 6 Commet 1892 7 776 402 11 81 2 202 678 2 965 316 69 8 111 636 676 7 200 006 11 81 2 202 678 2 965 316 69 8 11 636 646 4 448 062 9 18 1 967 480 3417 301 84 8 11 641 326 9 18 2 949 618 8 687 49 8 VII 1018 333 10 468 279 10 27 8 296 10 38 4 881 386 4 881 386 66 9 66 1 891 4 88 8 88 1 81 3 80 4 80 8 8 1 81 1 80 4 80 9 9 66 1 891 1 89 1 89 1 89 1 89 1 89 1 89 1 89 1 89	Pronpring I	416 445	8 529 445	00	1 9	1 849	887	1 986	216	2	388 B
Cumme 1892 678 2292 678 2986 216 69 84 8 84 8 84 8 84 8 84 8 84 8 84 8 84 8 84 8 9 8 8 8 8 <		686 873	7 776 409	11	82	2 667	766	8 422	108	2	6 786
************************************	•	6%6 676	7 200 HOG	11	81	202	678	996 S	\$18	6 6	2 450
Committee 1892 6 596 70 6 487 285 9 21 2 284 264 264 266 288 481 286 191 69 8	•	486 646	4 448 082	O	18	1 987	480	2417	108	78	8018
Committee 1892 GEN 1892 GEN 1895 GEN 1895	Sulzbach	187 989	5 487 285	0	21	197 B	700	999 R	583	3	8 807
48 th 1018 383 10468 27 8206 1088 481 280 48 68	•	681 326		a	99	2 949	818	8 667	101	3	8 769
48that 746 401 7575 976 10 15 2588 549 8182 2588 66 2588 66 1891 438 8182 236 66 43 64 8182 8182 818 8184	•	1 01x 883	10 468 279	10	27	8 296	1 038	4 881	986	67	8 648
style 4621 896 9 05 1891 488 2834 230 42 50 orn	A · · · · · · · · · · · ·	746 401	7 575 975	10	16	2 688	679	8 189	963	99	798 8
Cumme 1892 6 258 HM 62 178 BM 9 06 662 102 764 180 18 Sagegen 1891 6 889 960 66 981 H62 10 47 28 206 64 19 122 87 8 19 122 87 8 19 122 19 122 19 122 19 122 18 18	hsthal	510 707	4 621 806	0	8	1891	4 38	20 8 B	066	3	9000
Eumine 1892 6 258 HM 62 178 HG 9 88 1 811 848 1 664 900 87 900 87 900 87 900	•	185 879	1 225 180	8	8	693	102	75	180	18	78
1892 6 258 800 62 178 864 9 98 28 468 6 617 90 070 916 46 1891 6 889 960 66 981 862 10 47 28 209 6 874 86 98 384 480 873 4 200 84 078 346 890 94 <		845 814	221	<u> </u>	88	1811	878	1 654	806	24	0 449
1891 6 889 960 66 981 862 10 47 28 209 6 874 28 08 10 87 28 209		Ø 258 MM	62 178 864	6	88	28 468	6 617	970 08	910	919	40 847
1883 5 H92 H21 46 015 H88 7 64 19 H22 4 B00 84 070 840 840 810 16 1882 5 480 181 40 705 H24 7 48 19 122 8 780 99 H01 940 840 810 16		6 889 960	66 981 862	10	47	28 200	5 874		700	28	35 536
. 1882 5 480 181 40 705 824 7 48 19 122 8 789 28 801 840 810 16		5 892 821	46 015 888	7	3	19 872	4 200	94 (778	940	2	91 h77
	•, 1882	5 480 181	40 705 824	2	84	19 122	8 789	252 EACT	078	910	10 7EE

Rolerci der Grube Reinin lieferte an Rote ! . . . 1861 bn 40m . . 180,19 . . .

bie Tonne großer und kleiner Koks berechnet sich ein burchschnittlicher reis von 15,11 ML, gegen 16,46 Mt. in 1891 und 21,26 ML in Auf den Privat-Koksanstalten wurden dargestellt 559 759 t, gegen t im Borjahre.

1 Steinkohlenbergwert Rheinprenßen, welches seit bem 1. Januar n Bergreviere Düren angehört, sörberte 363 108 t, gegen 339 062 t, 46 t mehr als im Borjahre. Die Koksproduction betrug 54 155 t, 925 t. — Grube Hostenbach (Reg. Trier) förberte 1892 nur 131 000 t 19 887 in 1891), Grube Eschweiler-Reserve (Reg. Aachen) förberte t.

icht über ben Steintohlenbergbau im Preußischen Staate im Jahre 1892 nach Steintohlenbeden 1).

	Werte		Rohl	enförberu	ng	Hörderu:	ng
beden		Anzahl der	ım Ganzen	·	auf einen	im Gangen	durchichnitts-
	Betriebene	Arbeiler		Grube	Arbeiter		ig g
	ä		t	t	1	Mf.	Mt.
en.,.	96	55 225	16 437 489	171 223	298	92 663 199	5,64
fien	42	17 903	3 411 753	81 232	191	26 810 256	7,86
Löbejün (Beal-	2	103	19 660	9 830	191	201 184	10,23
) Hohn=	9	2 948	455 240	50 582	154	3 765 386	8,27
	2	14	1 309	655	94	8 860	6,77
rg (1/2)	1	854	125 245	125 245	147	1 228 406	9,81
	2	73	7 220	3 610	99	8 3 4 15	11,55
τ	2	1 347	217 204	108 602	161	2 050 902	9,44
	174	141 997	36 969 549	212 469	260	271 886 761	7,35
	11	6 963	1 404 709	127 701	202	8 263 380	5,89
	14	30 771	6 393 180	468 C 50	203	83 749 054	9,97
ammen	355	258 198	65 442 558	this ord			
1891	354	252 178	67 523 114				
1889	338	212 382	61 4				
1888	352	198 222	59 47				
1881	400	162 179	43 780				
1880	405	155 006	42 172 Um				

Braunkohlenförderung des Preußischen Staates während bes Jahres 1892 nach Provinzen.

bcs der 3u= Arbeiter im Ganzen a tcs ten fammen t <t< th=""><th>=</th><th>0</th><th></th><th>voeirievene werte</th><th></th><th>Fordermenge</th><th>(grangalan) ag</th><th>(8)6</th><th>Salbag.</th><th>Haldenwerth der Forderung</th><th>Förderung</th><th></th></t<>	=	0		voeirievene werte		Fordermenge	(grangalan) ag	(8)6	Salbag.	Haldenwerth der Forderung	Förderung	
#FOULDS Staas Privas 3u= Atocher im Gangen tes ten ten tes ten =	630	der		. ,		ouf eine	nen ret		duchi	durchichnittlich auf	n	
tußen ten t t 430 euben — 113 113 7 540 4 598 076 4 emburg — 113 113 7 540 4 598 076 4 emburg — 7 7 99 28 149 28 149 emburg — 7 7 99 28 149 4 em — 35 35 1266 456 843 1 t — 7 7 7 99 28 149 5 t — 35 35 18 168 10 925 139 5 5 n 4 189 199 1816 58 844 1 58 844 1 s 9 42 4 4 4 131 58 844 1 1 183 8353 1 1812 863 199 2 2 29 046 16 739 984 3 3 4 14 205 047 3 3 1888 8 4416 424 24 612 14 205 047 3 3 <td< th=""><th></th><th>Staaz</th><th>Priva=</th><th>3u= fammen</th><th>aroener</th><th>im Banzen</th><th>Grube</th><th>is jun Arbei</th><th>im (Banzen</th><th>eine Grube</th><th>einen Arbeiter</th><th>1 t</th></td<>		Staaz	Priva=	3u= fammen	aroener	im Banzen	Grube	is jun Arbei	im (Banzen	eine Grube	einen Arbeiter	1 t
eußen — 11 1 4598 076 4 enburg — 113 113 7540 4 598 076 4 enburg — 7 7 99 28 149 28 1 en — 35 35 1266 456 843 1 <t< th=""><th></th><th>ಷ ಕ</th><th>ten</th><th></th><th></th><th>دټ</th><th>-¢-</th><th>.</th><th>Mt.</th><th>Mt.</th><th>M.</th><th>mt.</th></t<>		ಷ ಕ	ten			د ټ	- ¢-	.	Mt.	Mt.	M.	mt.
emburg 4 598 076 4 en 7 7 99 28 149 28 149 en 4 189 193 18168 10 925 139 5 det 4 189 193 18168 10 925 139 5 Naffau 4 33 37 1 298 293 353 Trobing 38 38 1 812 863 199 2 Eumme 1892 8 427 428 30416 17 219 033 4 Dagegen 1891 8 427 435 29 046 16 739 984 3 Dagegen 1893 8 416 424 24 612 14 205 047 3 n 1888 8 411 419 23 408 13 207 888 3 n 1883 8 430 438 21 197 11 826 630 2	iußen		H		ର	430	430	215	2 452	2 452	1 226	6,70
m 7 7 99 28 149 m 35 35 1266 456 843 1 t 189 193 18168 10 925 139 5 ver 4 189 193 18168 10 925 139 5 ver 4 189 193 18168 10 925 139 5 ver 4 33 37 1 298 293 353 robing 4 33 37 1 298 293 353 robing 4 33 38 1 812 863 199 2 ©umme 1892 8 420 428 30 446 17 219 033 4 Dagegen 1891 8 427 435 29 046 16 739 984 3 Dagegen 1898 8 411 419 23 408 13 207 888 3 n 1883 8 430 438 21 197 11 826 630 2	"mburg	1	113	113	7 540	4 598 076	40 691	610	12 918 060	114 319	1 713	2,81
35 35 35 1266 456 843 1 1 4 189 193 18168 10 925 139 5 1 4 189 193 18168 10 925 139 5 1 4 33 37 1 298 293 353 1 - 38 38 1 812 863 199 2 2 4 420 428 30 416 17 219 033 4 2 4 4 24 612 14 205 047 3 3 4 4 4 24 612 14 205 047 3 3 4 4 4 23 408 13 207 888 3 4 1883 8 4 21 197 11 826 630 2	•		7	7	66	28 149	4 021	284	104 569	14 938	1 056	3,71
3 189 193 18168 10 925 139 4 4 4 131 53 844 5 4 33 37 1 298 293 353 5 38 38 1 812 863 199 5 420 428 30416 17 219 033 6 427 435 29 046 16 739 984 7 1889 8 416 424 24 612 14 205 047 8 411 419 23 408 13 207 888 9 430 438 21 197 11 826 630	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		35	35		456 843	13 052	198	1 716 754	49 050	1 356	8,76
4 4 4 131 58 844 13 4 33 37 1 298 293 353 7 Summe 1892 8 420 428 30 416 17 219 033 40 agegen 1891 8 427 435 29 046 16 739 984 38 n 1889 8 416 424 24 612 14 205 047 33 n 1888 8 411 419 23 408 11 826 630 27 n 1883 8 430 438 21 197 11 826 630 27	•	4	189	193	18 168	925	209 99	601	30 388 776	157 455	1 672	2,78
33 37 1 298 293 353 7 5umme 1892 8 420 428 30416 17 219 033 40 5umme 1891 8 427 435 29 046 16 739 984 38 n 1889 8 416 424 24 612 14 205 047 33 n 1888 8 411 419 23 408 11 826 630 27 n 1883 8 430 438 21 197 11 826 630 27			4	4	131	53 844	13 461	233	152836	38 200	661	2,84
Eumme 1892 8 420 428 30 416 17 219 033 40 Sagegen 1891 8 427 435 29 046 16 739 984 38 n 1889 8 416 424 24 612 14 205 047 33 n 1888 8 411 419 23 408 13 207 888 31 n 1883 8 430 438 21 197 11 826 630 27	Raffau	- ❤	33	37	1 298	293 353	7 928	226	1 193 645	32 2 1	9.20	4,07
me 1892 8 420 428 30 416 17 219 033 Jen 1891 8 427 435 29 046 16 739 984 1889 8 416 424 24 612 14 205 047 1888 8 411 419 23 408 13 207 888 1883 8 430 438 21 197 11 826 630	robing		38	38		863 199	22 716	476	1 775 040	30 922	648	1,36
jen 1891 8 427 435 29 046 16 739 984 1889 8 416 424 24 612 14 205 047 1888 8 411 419 23 408 13 207 888 1883 8 430 438 21 197 11 826 630		80	420	428	30416	17 219 033	40 231	999	47 652 132	111 887	1 567	2,77
1889 8 416 424 24 612 14 205 047 1888 8 411 419 23 408 13 207 888 1883 8 430 438 21 197 11 826 630	gen	∞	427	435	29 046	16 739 984	38 483	929	43 568 357	100 157	1 500	2,60
1888 8 411 419 23 408 13 207 888 31 1883 8 430 438 21 197 11 826 630 27		œ	416	424	24 612	14 205 047	33 502	212	35 328 133	83 321	1 435	2,49
1883 8 430 438 21 197 11 826 630 27		∞	411	419	23 408	13 207 888	31 522	564	32 159 347	76 753	1 374	2,43
		∞	430	438	21 197		27 001	558	31 759 552	72 510	1 498	2,69
8 422 430 20 108 10 798 031 25		∞	422	430	20 108	10 798 001	25 112	537	29 570 722	. 68 769	1 470	2,73
	, 1880 , 1880	00 00	448	456	19 059	10 412 153	22 834	523	31 268 991	68 572	1 567	3,00
9 874 888 21						9 874 888	21 055	200	30 165 766	64 319	1 526	3,06

ichtigsten Werke sind zur Zeit:

Rame der Grube .	Lage	. Söhe der . Förderung · · 1892
		•
	•	• •
		t
• • • • • • • • • • • • •	Nachterstedt	565 159
nriette	Unseburg	401 359
erhammer	Oberröblingen	397 940
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Zschipkau ·	328 743
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Bückgen .	· · · 318 344
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Reppist	309 000 ·
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Bitterfeld	277 491
ube	Zscherndorf '	262 087
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Bitterfeld	256 989
ısglüd	Clettwig	243 430
	· Lu c enau	241 3 88
Werner	Harbte	234 038
	Särchen	$225\ 155$
rte	Senftenberg	222 031
	Al. Räschen	217 815
offnung	Stedien	204 831
je	Neindorf	205 478
	Sötensleben	203 159
	Tornig	192 085
	Greppin	184 310
	Offleben	178 191
	Strectau	167 195
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	3fcerben	165 026
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Prehlig	163 945
	Deuben	160 302
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Greppin	158 181
	Wildschüg	152 885
	Näthern	150 051
ıllın	Senftenberg	143 144
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Sallgast	140 211
	Aschersleben	140 183
	Eggersdorf	139 865
	Löderburg	137 894
e	Börnede	137 827
1	Prehlit	137 570
	Webau	136 238
	Schönfließ	135 053
	Wolmirsleben	127 639
Werfe	Reppist	126 482
	archhile	120 402
		•

Die Einfuhr und Ausfuhr Deutschlands betrug:

	Stein	tohlen	Braun	toblen
Jahr	Einfuhr	Ausfuhr	Einfuhr	Ausfuhr
1850	502 008	1 493 276	_	
1860	782 030	1 943 778	-	
1870	1 681 573	4 007 400	-	
1880	2 058 767	7 236 466	3 081 466	19 200
1885	2 375 905	8 955 518		

Dagegen betrug:

	E i n	fuhr	Aus	fuhr
	1892	1893	1892	1893
Braunkohlen .	6 701 309	6 705 672	18 582	22 756
Rots	465 726	439 182	1 717 893	1 902 424
Steinkohlen	4 436 983	4 664 047	8 971 055	9 677 304
Preß= und Torf=				
kohlen	<i>75</i> 7 88	102 992	120 560	171 356

Der Verkauf von Kohlen im Inlande betrug darnach:

1891	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	69 212 000 t
1892	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	66 587 000 _n
1893	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	67 925 000 ",

Auf ben Ropf ber Bevölkerung kommen somit etwa:

1891	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 385	k
1892		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 359	22
															1 886	••

Desterreich.

Der Steinkohlenbergbau Böhmens ist in der zweiten Hälfte des 15. Ichrhunderts, der auf Braunkohlen in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts de gonnen 1). Nach Pechar (a. a. D.) wurde aber in Böhmen 1550 der erste Braunkohlenbergbau und 1580 der erste Steinkohlenbergbau ins Leben gerusen. Erst im 17. und 18. Jahrhundert sind in anderen Ländern der Monarchie (Steiermark, Niederösterreich und Mähren) weitere Kohlenbergbaue eröffnet worden. Durch Jahrhunderte dienten indessen die Mineralkohlen nur einem ganz unbedeutenden Localbedarse, da die Verkehrsmittel sür eine weitere Verssührung derselben sehlten und der Reichthum der vorhandenen Wälder sür die Zwecke des Hausbedarses und der noch im Ansang der Entwickelung begriffenen Industrie ausreichenden Brennstoff darbot. Dem entsprechend lieserte Desterreich im Jahre:

1819	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	94 607	t	Mineralkohle
1830	•	•			•	•	•		•	•		211 298	22	n
1840	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	469 212	"	37
1845	•	•	4	•	•	•		•	•		•	721 707	77	27
										•		944 323		

¹⁾ Mineralkohlen Oesterreichs 1878, S. 161.

Sodann, getrennt in Steinkohlen und Braunkohlen:

									Steinkohlen	Braunkohlen
									t	t
1850	•	•	•	•	•	•	•	•	584 068	360 255
1855	•	•	•	•	•	•	•	•	1 180 449	920 601
1860	•	•	•	•	•	•	•	•	1 948 189	1 548 306
1865	•	•	•	•	•	•	•	•	2 836 884	2 232 419
1870	•	•	•	•	•	•	•	•	4 295 775	4 060 169
1875	•	•	•	•	•	•	•	•	5 185 234	7 666 812
1880	•	•	•	•	•	•	•	•	6 644 728	9 434 040
1885	•	•	•	•	•	•	•	•	7 378 665	10 514 155
1890	•	•	•	•	•	•	•	•	8 9 31 065	15 329 057
1891	•	•	•	•	•	•	•	•	9 192 885	****
1892	•	•	•	•	•	•	•	•	9 241 126	16 190 27 5

An der Steinkohlenproduction waren betheiligt mit Tonnen:

	1882	1886	1892
Böhmen	3 305 271 .	3 316 610	3 688 714
Niederöfterreich	44 738	54 364	46 387
Mähren	908 693	1 011 227	1 179 790
Schlesien	1 958 342	2 529 118	3 693 542
Steiermart	153	362	214
Galizien	341 805	509 567	632 479
Arain	 ·	30	_

Braunkohlen:

w			•	
,	•	1882	1886	. 1892
Böhmen		6 496 560	8 351 530	13 153 998
Steiermark	• •	1 757 403	1 864 295	2 171 186
Oberösterreich		264 673	267 973	363 135
Krain		130 400	120 937	136 174
Mähren		108 694	105 335	111 022
Kärnten		90 138	76 795	68 474
Jurien		66 554	67 623	86 888
Dalmatien		22 086	29 612	53 288
Tirol	• •	23 750	21 629	24 686
Borarlberg	•	7 800	13 990	
Niederösterreich .		19 489	8 343	1 615
Galizien		8 136	2 698	19 261
Schlesien		598	595	548

Ungarn lieferte:

,						•			Braunkohle	Steinkohle
									${f t}$	t
1862.	•	•	•	•	•	•	•		264 933	324 300
1872.	•	•		•	•	•	•	•	855 793	617 186
1891.	•	•	•	•		•		•	2 427 126	1 019 352
1892.					•		•		2 741 391	1 052 214

Großbritannien.

Die erste geschichtliche Erwähnung der Steinkohle ist wohl die Angabe in der Chronik der Abtei von Peterborough aus dem Jahre 852, daß ein Lehnsmann dieses Klosters u. a. auch 12 Labungen Kohlen liefern müsse. Im 12. Jahrhundert bilbete die Kohle in England bereits einen Handels= artikel. Wie der Handelswerth der Kohle gestiegen sein mag, läßt sich nach einer Urkunde Heinrich's III. vom Jahre 1239 vermuthen, in welcher derfelbe den Bürgern von Newcastle den Kohlenbergbau, gegen die für damalige Zeit außerordentlich hohe Abgabe von 100 Pfund jährlich überträgt. Um jene Zeit erfolgte in England bereits der Aufschluß in den verschiedenen Rohlenbecken, und gegen Ende bes 13. Jahrhunderts scheint auch in Schottland die Kohle in ausgedehnterer Weise gewonnen worden zu sein. Trop verschiedener widriger Berhältnisse wurden die Kohlen auch für den Hausbedarf verwendet und zu Anfang des 14. Jahrhunderts war die Benutzung derfelben in London bereits eine so allgemeine, daß ernstliche Bedenken wegen der badurch herbeigeführten Luftverpestung auch dort entstanden: Schon 1273 beschwerte sich der Adel Londons bei Eduard I. über den überhand nehmenden Rauch der "sea coals", und i. J. 1306 bat das Parlament den König Eduard I. um Erlaß eines Verbotes, bezüglich der Benutzung "der Seekohle", wie man damals vorwiegend die Steinkohle von Newcastle bezeichnete. Dieses Verbot erfolgte, nach welchem in London und seinen Vorstädten die Bewohner unter Androhung harter Strafen angewiesen wurden, wieder Holz zu feuern. Allein taum 20 Jahre später landeten nicht bloß zahlreiche Kohlenschiffe wieder an den Ufern der Themse, sondern selbst im königlichen Balaste wurde die Seekohle von Newcastle gebrannt. Ebuard III. beförderte den Kohlenbergbau, Richard II. legte den ersten Zoll auf die von Newcastle nach London kommenden Kohlenschiffe und Heinrich V. stellte 1421 bereits besondere Commissäre zur Beaufsichtigung der Rohleneinfuhr Ein späteres Berbot des Kohlenbrennens von der Königin Elisabeth († 1603) und die Beschwerde der City von London 1649 gegen diese "nuisance and offensive commodity" konnten die weitere Entwickelung der Kohlenindustrie Englands nicht aufhalten. Nach Büntingen (a. a. D., S. 84) wurden englische Kohlen bereits im 17. Jahrhundert nach Hamburg, Holland und Dänemark gebracht (vgl. S. 458).

Die Kohlenproduction Großbritanniens betrug (1 ton == 1016k):

Im Jahr	re					in	1000 tons	sodann:	tons
1800	•	•	•		•	•	10 100	18 81	154 184 300
1840		•	•	•	•	•	34 572	1882	156 499 977
1850	•	•	•	•	•	•	45 3 2 8	1883	163 737 327
1855	•		•		•	•	$65\ 298$	1884	160 757 779
1860	•	•	•	•	•	•	85 387	1885	159 351 41 8
1865	•	•	•	•	•	•	99 662	1886	157 518 482
1870	•		•	•	•	•	110 785	1887	162 119 8 12
1875	•	•	•	•	•	•	133 977	1888	169 936 219
1880	•	•	•	•	•	•	146 969	1889	176 916 724
								1890	181 614 288 oder
								1890	184 52 0 116 t
								1891	188 446 792

Die Kohlenproduction Großbritanniens betrug (in 1000 tons) nach Bezirken:

	1890	1889
Südwales und Monmouth	29 415 24 249 22 198	28 064 23 217 21 979
Lancashire	22 124 22 339 13 774	21 708 21 976 13 937
Derbyshire	10 456 8 067 9 446 6 862	10 093 8 328 8 794 6 583
Nord=Wakes	2 976 1 740 1 744	2 896 1 740 1 701
Gloucestershire	1 420 1 456 922	1 360 1 337 876
Worcestershire	923 693 678 102	894 710 620 103
	181 614	176 916

Der Werth der Steinkohle an der Grube wird auf 75 Millionen Pfund **Jerling** oder etwa 1500 Millionen Mark angegeben.

Braunkohlen wurden 1890 nur 2630 t gewonnen.

Die Kohlenausfuhr betrug i. J. 1851 erst 3 500 000 t, i. J. 1891 Er 31 500 000 t.

Belgien1).

Die Steinkohlen im Bisthum Lüttich sollen 1198, nach der Chronik Lamberts Kleinen i. J. 1213 entbeckt worden sein. Das Steinkohlengebiet, welches

Bon dem producirten Werth entfielen in den letten Jahren:

			1892	1891
Auf	die Arbeiter	•	54,4 Proc.	52,2 Proc.
	allgemeine Betriebsunkoften			33,3
27	Betriebsgewinn	•	5,8 ,	14,5 ,

Es zeigen diese Jahre mithin eine Steigerung des Arbeiterantheils und der emeinen Betriebsunkosten und als Folge davon eine andauernd recht erhebliche Aderung des Betriebsgewinnes an dem producirten Werth.

Bon den 1892 im Ganzen im Betrieb befindlichen Kohlenbergwerken (271 gegen i. 3. 1891) arbeiteten mit Gewinn nur 82, welche einen Ueberschuß von

¹⁾ Die Gewinne des belgischen Steinkohlenbaues scheinen sehr mäßig zu sein ischer's Jahresb. 1889, S. 170).

- vei filialterialfalles bes glaupen 🤏:fattung ener betenbeliges ! Zimet um Lucie de Sais:

La Zanionen. anne un Kiet de Continue une fine et Mand unt des Beefen von B:

ung tuning au bilden. Die fi. ion Fleiner mit mit DA 🗆

Lie ten Antienbeden 135 mu fürfik keiem an mielenene.

Tie Anthermendi: "

18M) . **184**5 . 185:1 185 180 15 1-1 1

	1		13.	30EM
=	Źņ	dicu	achte	in 🖂
: =	101	m 2		tk za
. :::::::::::::::::::::::::::::::::::::	ŧ:	1	LL F	inc s
THE :	ュ	3 :=:	7, • 7 •	714

				-	:
				124	
					_
				据 2 1	5.3
				الواقع : ما المساور الما م	1 44
			-	31 114	15 0
					15 62
				÷	÷4 ÷ 3 ?
					± 85
		-		625 51 j	25 689
	-	•	-	547 167	32 4.2
		-	-	117.779	Self Self
•	•	•	•	1 2~6 (00)	25 147
•	-	•		1 424 155	57 0H
	•	•		1 531 510	S-4 1000

der einzelnen Broringen berrug:

	.	1592	1593
Der		t	•
		751 62 0	510000
An Arbei		$250\ 000$	310000
113 509	**************************************	14524	149850
Di c		106 218	103 660
0,64 m).		79070	\$\$ 000
•		34 143	40 300
liche Ab'	and the second	25 000	30 000
\mathfrak{X} :		1 424 155	1 531 810
und K o		=	

gerisseit 3889 an 20539 t Kohlen, im Anthrac zustohlenbecken am Cap Mondego.

Rugland.

Iral, Altai, sowie der jetzigen Kirgisensteppe ist ie bie verlassenen Gruben bewiesen, als die R Diese selbst trieben bis in bas 15. Jahrhun

16 273 O Im Jahr

gewonne

'Combe

zösische

des 18.

ļ

' - 995 790 t Steinkohlen, 21 338 t Braun u. Hüttenind. 1882, 117).

entbeckte Graf Désandroins Kohlen zu Fresnes und 1734 zu Anzin. Die erste Dampfmaschine wurde 1732 nach Frankreich gebracht und zum Auspumpen des Wassers in den Gruben von Anzin benutzt. 1789 lieferten die Gruben von 16 Provinzen 240 000 t Steinkohlen. Die Steinkohlenförderung bestrug dann:

									t			•		t
1802 .	•	•	•	•	•	•	•	•	844 180	1860	•	•	•	8 309 622
1811.	•	•	•	•	•	•	•	•	773 694	1865	•	•	•	11 600 000
1820 .	•	•	•	•	•	•	•	•	1 093 658	1870	•	•	•	13 330 308
1830 .	•	•	•	•	•	•	•	•	1 862 665	1875	•	•	•	16 957 000
1840.	•	•	•	•	•	•	•	•	3 003 382	1880	•	•	•	19 362 000
1850 .	•	•	•	•	•	•	•	•	4 433 567	1885	•	•	•	19 511 000
1855.	•	•	•	•	•	•	•	•	7 453 000	1890	•	•	•	25 591 545 ¹)

Ferner in den Jahren 1891 und 1892:

	An	ızahl ber		
	Cor	acessioner	ı Prob	uction
	im	Betriebe	1891	1892
Steinkohlenbeden.		1891	t	t
Balenciennes, le Boulonnais		3 3	13 486 000	14 699 858
Saint=Etienne und Rive=de=Gier, Sainte=F	foy			
l'Argentière, Communay, le Roannais .		44	3 823 000	3 55 7 927
Alais, Aubenas, le Vigan		21	2 192 000	2 082 254
Le Creusot und Blanzy, Decize, Epinac 1	ınd			
Aubigny=la=Ronce, Bert, la Chapelle=sous=Di	un,			
Sincey	• •	15	1 977 000	1 937 895
Aubin, Carmaux, Rodez, Saint=Perdoux .	• •	21	1 552 000	1'311 602
Commentry und Doyet, Saint-Eloy, l'Auma	nce	13	1 119 000	1 162 829
Braffac, Champagnac und Bourg-Lastic, Lang	eac	12	339 000	334 234
Graiffessac		6	249 000	208 835
Ahun, Bourganeuf, Cublac, Meymac u. Argen	tat	7	205 000	214 388
Le Drac, Maurienne=Tarentaise und Brianç	on,			
Disans, Chablais und Faucigny	•	5 8	202 000	192 378
Ronchamp		2	190 000	2 08 088
Le Maine, Basse-Loire, Bouvant u. Chantonn	lah	12	168 000	153 785
Summe (Steinkohl	en)	244	25 502 000	26 064 073
Braunkohlenbeden.				
Fuveau, Manosque, La Cadière		21	474 000	4 3 7 5 6 8
Bagnols, Orange, Banc-Rouge, Bayac u. Cél	as,			
Méthamis		12	28 000	28 294
Souhenans, Norroy		3	13 000	10 494
Millau und Trévezel, Estavar, la Caune				
Simeprols, Murat		12	7 000	6 845
La Tour-du-Pin, Hauterives, Douvres		4	1 000	1 586
Summe (Braunkohl	en)	52	523 000	484 787

Die Braunkohlengewinnung betrug 1862 etwa 250 000 t, 1882 aber 557 000 t; die Förderung hat daher neuerdings abgenommen.

¹⁾ Dazu 158 000 Torf (Fischer's Jahresb. 1889, 171; 1893, 181).

Spanien.

Der Steinkohlenbergbau Spaniens begann Mitte des 18. Jahrhu indem i. I. 1742 die erste Concession zu einem Kohlenschachte in Ville del Rio bei Sevilla ertheilt wurde. Obgleich reichlich Steinkohle vorh entwickelt sich der Kohlenbergbau nur langsam. Braunkohle ist zwar r vorhanden, die Förderung ist aber gering; nur in Barcelona ist sie nennenswerth. Die Förderung betrug:

Jähr		•	•	•							Steinkohle	· · Braunkohle
			•			•					t.	• t
1830		•	•	•	•	•	•		•	•	10 524	<u> </u>
1840	•	•		•		•	•	•	•		19 248	_
1845	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	36 201	50 0
1850	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$62\ 923$	10 000
1855	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	91 314	18 000
1860	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	320 899	18 952
1865	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	461 396	34 359
1870	•	•	•	•	•	•	٠.	٠.	٠.	•.	621.832	40 095
1875	•	•	•		•	•		•	•	•	628 810	25 689
1880	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	847 167	38 4721)
1890	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 179 779	30 303
1891	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 256 000	2 8 147
1892	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 424 185	37 011
1893	•	•	•	•	•	•	٠.	•	٠,	•.	1 531 810	. 34 100

Die Steinkohlenproduction in ben einzelnen Provinzen betrug:

	1892	1893
	${f t}$	t ·
Oviedo (Asturien)	. 781 620	810 000
Cordoba	. 250 000	310 000
Palencia	. 148 204	$149\ 850$
Sevilla	. 106 218	103 660
Ciudad Real	. 79 000	88 000
Gerona	. 34 143	40 300
León	. 25 000	30 000
	1 424 185	1 531 810

Portugal förderte 1889 an 20539 t Kohlen, im Anthracitb Douro und dem Steinkohlenbecken am Cap Mondego.

Rugland.

Im Kaukasus, Ural, Altai, sowie der jetzigen Kirgisensteppe ist d bau schon uralt, wie die verlassenen Gruben bewiesen, als die Auf Gebiete einnahmen. Diese selbst trieben bis in das 15. Jahrhunden

¹⁾ Nach anderen Angaben 825 790 t Steinkohlen, 21 338 t Brauntof 200 t Torf (Oesterr. Zeitschr. f. Berg= u. Hüttenind. 1882, 117).

ergbau, und es dauerte brei Jahrhunderte, bis mit dem Berggeset Broßen (1719) ber Grubenbetrieb zu geregelter Entwickelung kam. Production betrug nach Pechar:

	Steinkohle	Braunkohle	
	t	t	
1840	15.000	-	
1850	52 000		
1860	131 200		
1867	433 709	3 607	
1870	683 2 60	9 028	
1875	1 675 400	33 869	
h anderen Angaben:			
1863	282 244	25 000	
1882	3 773 665	27 619	
erlässige Angaben 1) liegen für	r 1888 vor;	barnach betrug bie	Pro-
Steinkohle 282 58 Anthracit 31 52	•		

 $_{n} = 41458$

316593914 Pud = 5186201 t

ion kommen in runden Zahlen:

Braunkohle 2530811

```
Steinkohle
                              Mill. Pud
                                          1000 t
auf das Königreich Polen . . . . . 146
                                     = 2392
       Donetz-Gebiet . . . . . 105,25 = 1724,1
    " Mostauer Gebiet . . . . 16,9 = 276,8
 " den Ural . . . . . . . . . . . . 12,75 = 208,9
" das Gebiet von Rusnegt (Gouver-
   nement Tomsk) . . . . . . .
                                            16,5
" das Geftade des Stillen Oceans
                                 0.6 =
                                             9,8
```

geringerer Menge wurde Steinkohle im Kaukasus und ber Kirgisenrbert. Braunkohle fand sich im Königreich Polen (11/2 Mill. Pub t), in Turkestan, bem Raukasus, bem Bezirk von Rieff-Jelisawetgrab r Rirgisensteppe. Der Anthracit stammt aus bem Donet-Gebiet. hlengewinnung nehmen 16 Gouvernements und Gebiete Theil; die sind:

```
Petrifau . . . . . 147 338 835 Pud = 2 413 593 t
                               _{n} = 1402355
Jekaterinoklam . . . 85 607 371
Don=Bebiet . . . .
                                  = 838939
                    51 152 348
                    12 757 123
                               _n = 208977
Berm . . . . . . .
                   9 222 496
7 642 535
                                  = 151 076 ,
Rjasan . . . . . .
Tula . . . . . . .
                                  = 125 194 ,
Tomst . . . . . .
                    1 010 387
                                  = 16551
```

gaische Industr.-Big. 1891, 97; vergl. Fischer's Jahresb. 1892, 180. Brennftoffe. 31

Die Steinkohleneinfuhr betrug 1888:

M	ill. Pud	Mi	A. Pud
in die Oftjeebafen			
" " Schwarzmeerhafen	15 =	244 719, (+	11.5 = + 188384
über die Landgrenze	11,09 =	181 668, (—	1 = -16380
	95,59 =	1565883t (+	9.5 = +155624

Die Zahl der Bergwerke betrug 330, der Schachte und Stollen der Arbeiter 37 957, der Dampfmaschinen 384 mit 14 656 Pferdekräft Auf den 336 Kohlengruben, die i. J. 1890 im Betriebe standen, t

gewonnen:

Nach den neuesten Angaben des russischen Bergdepartements sind i. I in Rußland 422 010 500 Pub (= 6 963 165 t) Mineralkohle ge worden. Bon dieser Gesammtmenge entsielen auf Anthracit 38 604 46 Steinkohlen 377 993 409 Pub und Braunkohlen, bituminöse u. dergl. 5 412 622 Pud. Auf die einzelnen Bassins vertheilt sich die Productio wie folgt:

Dombrowa 175 993 231 Ural 14 275 797 10 971 815 1 193 077 Rusnezk (Gouvernement Tomsk) . . 1 036 793 **776 460** Riew = Jelissawetgrad **124 000** 77 Olonez........ 200

Holland hat bis jetzt nur die "Domanialgrube" und "Prid" beide in der Gemeinde Kirchrath, 8km von Haarlem entfernt liegen. blicklich wird ein drittes Steinkohlenbecken erschlossen, welches die Fo der Wormmulde in das Limburg'sche Gebiet hinein ist. Die Kohlensiist unbedeutend (vgl. S. 460).

Dänemark ist ebenfalls arm an Kohle. Steinkohle kommt der Insel Bornholm vor, wo von einer Actiengesellschaft auf zwei Gruminderwerthige Kohle gefördert wird. Die Ausbeute betrug früher 6 7500 t, wovon 3000 t dem eigenen Bedarse dienten, in letzterer Zeit ist aber noch gesunken. Braunkohle sindet sich in Jütland sowohl wie Inseln; die Production ist indessen sehr unbedeutend und bestreitet Bedarf der nächsten Umgebung.

Schweden hat nur wenig und meist ninderwerthige Kohle, Aschengehalt 3 bis 43 Proc. beträgt. In Ablagerungen des nordm Theiles der Landschaft Stäne (Schonen), die dem Ende der Trias-w Anfange der Jura-Periode angehören, kommen die einzigen Steinbol ens vor, welche bei Zöganök, Lillekden. Pelfüngdorg und anderen Orten n werden. Die Förderung betrug:

N 217 8	•	•	•	•	•		•	•	-	-	•	•	-		•	•	•	1863
60 165 *	•	•		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1873
92 252	•				•			•		•	•	•	•	•		•	•	1876
249 (NN)																		
199 933																		

ir 1890 wurden 2 343 895 hl angegeben. 1892 wurden 1873 224 t. hlen und 44 872 t Koks eingeführt.

orwegen hat keine Kohlenförderung. 1876 ist durch Bohrung ein hlenlager auf der kleinen Insel Andö nachgewiesen.

talien hat nur ein unbedeutendes Steinkohlenlager in der Proving Das Anthracitvorkommen im Thale von Aosta (Piemont) liesert schrisch a 600 t1). Ausgedehnte Braunkohlenbeden sind in Toscana, Ligurien, Provinzen Vicenza, Verona und Bergamo und auf der Insel Sardinien. ie Braunkohlenförderung betrug:

												t	
1860	•	•		•	•	•	•	•		etn	a	50 000	
1870	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	70 000	
1875	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	10 1 640	
1882	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	214 000	
1891	•	•	•	•	•								Mineralfohlen
						u	nd	38	9 2	272	t	Torf.	,

ch weiz. Steinkohlen finden sich in den Cantonen Malla, Alleith, g, Bern, Waadt und Thurgan. Für das Jahr 1870 bezw. sile 1871 ne Zusammenstellung des eidgenössischen statistischen Autrente in Aleit ammtproduction zu 17367 t im Gesammtwerthe von 25th 1880 spiece, zubauende Kohlenareal zu 73,6 ha, die Zahl der Arbeiter zu 1880 und nichtracit wurden in derselben Zeit in drei Gruben in Malla 1811 it. Braunkohlen sinden sich in den Cantonen Zürich, Manht, Gi Mallen eiburg. 1870 wurden auf 13 Gruben 17 200 t. Frannlichten gestehert ammte Förderung an Minerallohlen beträgt zest sonm 1810000

ir ie chen land fördert nur undedentende Mohlenmengen. Alelntelften sich auf den Jonischen Inseln. Erwentotzle innoch sich in Antiku, und der von Attika, bei Korinth und zu wer Verlichte den Pelupannen Artiket dieselbe in undedentenden Wengen und wert in Antiku und ihr Attiku per, neuerdings aber auch zur der Takel Barcovens in Utiku merken ohlengruben bei dem Törichen Verchausen war einer heltentichen Unterlitzungsbeutet. Die gesammte Francisch, zu Wasselschie herrugt und 000 t.

umänien besitzt keine Freuktible, nahl ihre zu soukheitenen i eine ohle, von der eber wenig zestwart neck

Desterr. Zeitscher 1369. 112 Ficher's Gelynnithma 1911, 191



Roblentere m une Merremigten Stanten bon Rordunierifa

Die Türke i hat nur ein einziges aufgeschlossenes Kohlenlager, nämlich is von Eregli an der asiatischen Küste des Schwarzen Meeres, zwischen dem Sporus und Ineboli, dessen seit 20 Jahren von dem Staate betriebene Ausstung aber ganz unbedeutend ist. Auf der Insel Imbros fördert eine deutsche sellschaft Kohlen. Kohlenslöße im Balkan werden noch nicht ausgenützt. Wacedonien wurden schon an vielen Stellen Kohlenlager nachgewiesen. den im Sommer trocken liegenden Flußbetten der in den Badar einmündenseitenthäler treten Braunkohlenslöße in einer Mächtigkeit dis zu 0,5 m zu ze, beispielsweise in der Umgebung von Köprillu und Üsküb.

In Bosnien sind reiche und mächtige Braunkohlenflötze, welche indessen bem vorhandenen Reichthum an Holz bisher ganz unbeachtet gelassen wurden. **zuso** hat Serbien im Kreise Tschuprija bei dem Dorse Senje ein großes zinkohlenlager.

Bereinigte Staaten von Nordamerita.

Die Kohlenförderung der Vereinigten Staaten begann nach Höfer 1) **5.** 1820 mit 365 t und betrug 1830 erst 232 870 t. Dagegen giebt Pechar ende Tabelle (berechnet auf metrische Tonnen = t).

		Steinkohle		Steinfohle	Anthracit			
: :	Jahr	und Braunkohle	Anthracit		Durchschnittspreis für 1 t			
Žia .		t	t	Mf.	Mt.			
5		1 119 801	212 970		24,78			
Ð.		2 117 222	1 024 351		30,28			
0		1 850 781	3 925 179		15,03			
Ø		- 5 239 183	9 964 032	14,33	14,04			
B		7 888 231	14 318 322	24,53	23,95			
7		11 338 516	14 575 174	20,53	18,05			
B		12 647 010	16 063 433	19,78	15,94			
		12 082 915	16 637 689	20,53	21,93			
•		17 930 843	18 104 815	19,49	18,13			
•		24 389 233	17 667 425	19,49	18,42			
•		23 705 841	22 437 428	19,25	15,45			
•		28 573 714	23 247 016	20,03	17,64			
•		25 652 663	22 014 064	19,12	18,79			
•		26 448 234	20 984 9 81	18,25	18.13			

¹⁾ Bergl. besonders Gofer und Bechar; f. S. 457.

und für das Jahr 1875:

Rord-Amerikas	Steinkohle	Anthracit	Braunkoh!
Bereinigte Staaten und Gebiete	·· t ·	t	t
Maine	60 960	_	
Rhode Island		11 176	
Pennsylvania	10 668 000	20 973 805	
Maryland	2 380 257	· —	_
Birginia			80 467
North Carolina und Georgia	101 600		-
Arkanjas	9 144		_
Washington Territory	_		90 322
West Virginia	1 117 600	_	
Rentucky	381 000		
Tennessee	365 760		_
Ohio	4 416 199	_	
Indiana	812 800		_
Illinois	3 556 000		_
Michigan	12 192		_
Missouri	762 000		_
Oregon	_		29 261
Utah	_		35 560
Wyoming Territory			282 448
Rebrasta	1 321	_	_
Jowa	1 624 000		_
Ranjas	279 400	_	_
California	-		168 758
Colorado	_	_	152 400
Nevada	_	_	1 016
Bereinigte Staaten	25 608 002	20 984 981	840 232

Die officielle Statistik²) faßt unter der Bezeichnung bituminöse Ko Steinkohle und die verhältnißmäßig geringen Mengen Braunkohle und Lig zusammen:

¹⁾ Wie Blömeke (Bergs und Hüttenm. 3tg. 1888, 106) die Braunkohl förderung für 1884 auf 74 910 228 t angeben kann, ist unerfindlich. — 2) Mine: Resources of the United States (Washington 1892).

Rohlenfelder	1887	1890
6. 6 9 6 6 6 7 6 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7	Short tons	Short tons
Anthracit:		
Neu England	6 000	· -
Pennsylvania	39 506 255	46 468 641
Tolorado und Neu Mexiko	36 000	(unter Kohlen)
Bituminöse Kohle.		1 ·
Triassie.		
Birginia	30 000	19 346
Nord Carolina		10 262
Appalachian.		
Pennsylvania	30 866 602	42 302 173
Ohio	10 301 708	11 494 506
Maryland	3 278 023	3 357 813
Birginia	795 263	764 665
Weft Birginia	4 8 36 8 20	7 394 494
Rentucky	950 903	1 206 120
Tennessee	1 900 000	2 169 585
Beorgia	313 715	228 337
Alabama	1 950 000	4 090 409
Northern. Midjigan	71 461	74 977
Central. Indiana	3 217 711	3 305 737
Rentucky	982 282	1 495 376
Ilinois	10 278 890	15 292 420
Western.	10 21 0 000	10 202 120
Jowa	4 473 828	4 021 739
Missouri	3 209 916	2 735 221
Rebrasta	1 500)	2 259 922
Ranjas	1 596 879)	2 209 922
Arfansas	150 000	399 888
Indian Territory	685 911	869 229
Teras	75 000	184 444
Rocky Mountains.		
Datota	21 470	30 000
Montana	10 202	517 477
Idaho	500	
Wyoming	1 170 318	1 870 366
Utah	180 021	318 159
Colorado	1 755 735	3 094 003
Reu Meriko	508 034	375 777
Pacific Küste. Washington	772 612	1 263 689
	31 696	61 514
Oregon	50 000	110 711
Einschlich des Gebrauchs der Rohlenzechen	129 975 557	157 788 656

B. - ======

has er recent fange	e die Dani	I ARE	3: berrug die Rohm
THE THE PARTY OF T			
	Denne:		Bett)
2	: 38-63 S		5 III 583 \$
	THE THE	-	
Marie and a second	7-98	7	.4. 566 ,
	. 77	-	19639,
-		÷	¥5£2,
1	海安气	-	T-27 386 ,
	E E:	-	3 M 65 , 3
.c. la		7	. 26415
-30 -201 -2	:: (1) CS	-	3 (12 763 ,
åtærz≞	了那·研	-	1 134 66 1 ,
destruction of the second	: OF IL	-	2570973,
Januar		•	3 3.0 7.19 ,
Timean	£ 43	-	₹
	: 4F 2	7	3 560 799 ,
Terrica	H: 🐠	-	: 336 073 ,
ter Leni	到[三五	7	36 26,
Torra Carriana		-	3530 ,
tern Linn	9 3 3	-	36 150 ,
	3 4	7	12 253 794 ,
emple of the second of the sec	在	-	I 64 500 ,
Seminary.	业场 居	7	35 36473,
The second secon	二洲广社市	•	3 057 977 ,
	对 定 二海	7	686 3 67 .
Inc	. 433 316	7	611 092,
To the same of the		7	634 633 ,
	254 27	7	2 93) 876 ,
	1) 14 15 15 E	-	5 225 312,
** · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	三二十二		3290904,
<u> </u>	. T 46 111 1	नेवारा प्राप्त	121 671 009 \$
Berriege and Carlo	25 报(40)	•	55 654 465 ,

* Singula ; unger Mangen Ludionium in Colorado, Ren Rejio Bruginia

MILLIE

. 181 448 41.1 Sapra vous. 207 355 474 \$

In idemen Tiens Emados in des randische Kohlenbeden Abidelung Ken-Brunschmen in ihne Bedeuung, Cap Breton hat gute lichte, Ken-Schoman leisen besonders Kewellsblen. Die Kohlenprods Ken-Schomlands bermg:

17-5			-	-	-			-		•	•	•		•	1 66 8	tons
50						•	•			•		•		•	8 401	77
1520	•			•	•			•		•			•	•	9 980	70
1540	•		•				•	•	•	•	•	•	•	•	101 198	<i>"</i>
1560	•			•			•					•		•	322 593	*
1870		•	•			•	•	•	•						568 277	<i>"</i>
1880	•				•	•	•		•			•			954 659	
1-84	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 261 650	n

¹⁾ Short ton = 2000 Pfund = 907,1 k; 1 long ton = 2240 \(\) = 1016,1 k.

Nach Höfer lieferte das acadische Kohlenbecken:

1830 .	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	25 240 t
1840.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	98 267 "
1850.	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•		•	163 728 ",
1860.	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	304 129 ",
																625 769 ",
1874.		•	•	•	•	•		•	•		•	•	•		•	1 872 720 "
																781 165 ",

Im Jahre 1890 lieferte Canada 3 117 661 tons Kohlen (Berghztg. 1894, Nr. 9).

Neu-Foundland hat Steinkohlen, Manitoba Braunkohlen, Bristisch-Columbia besonders Braunkohle. Im Jahre 1893 lieferte Britisch-Columbia an Mineralkohlen:

Ranaimo Colliery	•	•	•	•	•	•	•	469 312	tons
Wellington Colliery	•	•	•	•	•	•	•	337 334	n
Cast Wellington Colliery	•	•	•	•	•	•	•	27 472	77
Union Colliery									
North Thompson Colliery	•	•	•	•	•	•	•	250	37
		8	esc	ım	mt		•	978 295	tons.

Dagegen im Jahre 1870 nur 29863 t Kohlen.

Sonstige Staaten Amerikas.

Mexico liefert erst in neuerer Zeit Kohlen, besonders im Staate Coashuila nahe den Städten Sabinas, San Felipe, Hondo und Alamo; die kohlenssihrenden Schichten gehören der Kreidesormation an, entsprechend den cretasceischen Steinkohlenlagern von Colorado, Utah und Wyoming. Sie bilden die Fortsetzung des gleichaltrigen, jenseits des Rio grande del Norte gelegenen Steinkohlenlagers. Weit ausgedehnte, ziemlich mächtige Anthracitlager sollen im Staate Sonora, am Golf von Californien, nachgewiesen sein. Von gerinsgerer Bedeutung sind die in den Staaten Puebla und Jalisco liegenden Lager (Eng. Min. J. 1894).

Hohlenlager, die aber noch sehr wenig ausgebeutet werden.

Enba liefert Braunkohlen und hat Steinkohlenlager.

Brasilien hat Steinkohlenlager in der Provinz Santa Catharina und Rio Grande do Sul; die Förderung ist gering.

Chile hat besonders in der Provinz Concepcion Braunkohlenlager; die Förderung betrug im Jahre 1875 360000 t, 1880 356000 t; im Süden wird Anthracit gewonnen (Fischer's Jahresber. 1893, 9).

Columbien und Benezuela haben reiche Kohlenlager, aber sehr geringe Förderung.

Peru hat reiche Steinkohlenlager; das Lager in der Provinz Dtuzco hat 4 bis 6 m Mächtigkeit, die der Provinzen Huamachuco und Llaran bis 4 m (vergl. Fischer's Jahresber. 1893, 10). Reiche Lignitlager haben Arequipa und Puno (Berghztg. 1894).

Bolivia und Argentinien haben Kohlenlager, aber nur geine Förderung.

Im arctischen Gebiete sind auf Grönland und Spitchergen Anger lager nachgewiesen.

Asien.

China. In China war nach Marco Polo (f. b.) im Anjang ! 13. Jahrhunderts die Mineralkohle schon allgemein im Gebrauche; mis Comte follen sie dort schon seit 2000 Jahren zum Sansbrande gent werden, und seit mehr als 1000 Jahren Kohlensteine aus Kohlenklen in Thon als Bindemittel gemacht werden. Nach anderen Angaben läßt ich in In ben wellie Gebrauch von Kohle in China im 3. Jahrh. nachweisen. Gebirgen sollen die Steinkohlenlager von unglaublicher Ausbehnung, überhaupt das tohlenreichste Land der Welt sein. Befonders reich at Roble ist die Proving Schansi; v. Richthofen 1) hat nachgewiesen, bef größere Theil der südlichen Hälfte diefer Provinz in einer Ausdehnung ungefähr 91 000 akm ein ununterbrochenes Rohlenfeld bilbet, welches fitt Gewinnung der Rohle Berhältniffe bietet, wie fie in gleich vortheilhafter Di kein anderes Kohlenlager von ähnlicher Ausdehnung in irgend einem V ber Erbe aufweist. Läge es in Europa, meint v. Richthofen, so with der materielle Fortschritt unseres Continentes jeder Schätzung entziehen. I gleich alle 18 Provinzen des Reiches Rohlenlager haben, beträgt die Förben nur etwa 4000 000 t; nach v. Richthofen Ende der stebziger Jahre:

Provinz Schansi, Anthracit	1 000 000 \$
" bituniinöse Kohle	700 000,
" Hunan, Kohle im Allgemeinen	600 000 ,
Kohlenfeld von Loping in Riangfi	75 000,
Der Rest von Kiangsi und die Provinzen Awangsi, Awang=	•
tung, Fotiën, Tjchefiang, Riangju, Nganhwéi Hupéi und	Ĩ
Rwéitschóu, zusammen	20 000 .
District Tsingshwa in Honan	60 000 ,
Der Rest der Provinz Honan	40 000 ,
Die Provinzen Sz'tschwan und Pünnan	50 000 ,
" " Schensi und Kansu	40 000 "
" Provinz Schantung	200 000 ,
""Thhili	150 000 ,
" " Shöngking (jüdliche Mantschurei)	20 000
Zusammen	2 965 000 L

Japan. Die wichtigsten Kohlenfelder liegen im nordwestlichen Inder Insel Kiushin, im Districte Karatsu, und auf der Insel Takashima in Nähe von Nagasaki. Die Karatsukohle lagert nach I. Rein (s. d.) in Sandsteinformation. Die Kohlenflötze beginnen an den Bergeshängen bedecken in einer Mächtigkeit von 1,5 m eine Fläche von etwa 100 km. Degenannte Kohlenfeld ergiebt eine Ausbeute von täglich etwa 100 t reiner

¹⁾ Defterr. Monats

(1886). Am ergiebigsten zeigt sich das Kohlenfeld auf der Insel Takashima nahe bei Nagasaki. Jene Lager sollen sich sogar unter dem Meere entlang bis zur Insel Kiushin hinüberziehen. Die Tagesausbeute der Kohlenwerke von Takashima beziffert sich auf 1000 t. Die Kohlen gelangen nach dem Stapelplaze Nagasaki, woselbst kast alle Schiffe anlaufen, um ihre Kohlenvorräthe zu ergänzen. Auf der Insel Kiushin besinden sich folgende Kohlenfelder im Abbau:

•											Ausdehnung	400	km,
Imabulo	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	n	155	**
Mite	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	n	40	"
Tatu	• .	•	•	•	•.	•	•	•	•	•	n .	90	77

Auf der Insel Amatusa, westlich von Kiushiu, sowie in den Provinzen Kii und Owari wird in geringeren Mengen Anthracit gefunden. In der Umgebung von Tokio besindet sich ein größeres Kohlenfeld, dessen Ausbeute indessen zur minderwerthigen Sorte gehört. Braunkohlen und Lignite enthält der nördliche Theil der Insel Nippon. Die Kohlenwerke in Japan werden nach zeitgemäßer Technik mit verbesserten Maschineneinrichtungen absgebaut. Die Gesammtausbeute belief sich im Jahre 1871 auf 112 369 t, im Jahre 1881 auf 700 000 t, im Jahre 1885 aber auf 1 254 000 t.

Honard 1) gaben für 1874 an:

```
Insel Takashima im Hafen von Nagasaki . .
                                             73 589 t
                                             67 385 "
Beden von Miife
Diftrict von Imabutu, Beden von Karaftu .
                                             33 088 "
         " Taku,
                                             22 553 <sub>n</sub>
             Karaftu,
                                             59 221 "
                         77
                               "
                                    ກ
         77
             Hirado,
                                             64 171 "
                         "
Das übrige Japan schätzungsweise . . . .
                                             76 233 "
                          Zusammen . . . 396 240 t.
```

Asiatisches Rußland. Die Steinkohlenlager gehören theils der Steinkohlens, theils der Jurasormation an; die wichtigsten sind: die Steinskohlenlager am östlichen Abhange des Ural, die von Kusnetzt am Altai im Gouvernement Tomst in Sibirien (seit 1850 gefördert, 1870 = 5730 t), Nischnes Tugunska im Jenisseigebiete, in der Kirgisensteppe (seit 1840, im Jahre 1870 etwa 20000t), die Lager im Kaukasus und in Transkaukasien, das Turkestansche Kohlenlager, im Osten von Samarkand, Insel Sachalin u. a. Bei Tislis wird Braunkohle gewonnen.

Asiatische Türkei hat das einzige Steinkohlenbergwerk von Eregli (Heraclea pontica), welches seit 1841 in höchst mangelhafter Weise ausgebeutet wird, so daß trotz des reichen Vorkommens jährlich nur etwa 125 000 t geswonnen werden. Ferner sind Kohlen in Kurdistan und Zacho nachgewiesen.

Arabien hat im südlichen Theile Kohlenlager. Persien hat zahls reiche Kohlenlager, die aber erst sehr wenig abgebaut sind. Auch Bochara und Ost=Turkestan haben große Kohlenlager, deren Ausbeute aber bis jetzt sehr gering ist.

¹⁾ Rev. univers. des miners 1877.

Dst = Indien. Steinkohlen werden seit 1775 gewonnen, die Einsgeborenen verwenden aber dis heute sast nur Holz und getrockneten Kuhdung. Nach v. Hoch steter liegen die Kohlenfelder Vorder=Indiens in einer Gegend, welche nördlich vom Ganges begrenzt ist und südlich dis über den Godáveri sich erstreckt, während sie in ostwestlicher Richtung von der Umgegend von Calcutta dis zum Nerbudda (Narbada) reichen. Außerhalb dieses Gebietes liegen nur die Kohlenfelder von Kutsch = Behar (in den Darjeeling Territories) am Südabhange des Himâlaya im oberen Flurgediete des Tista (eines Zussusseh des Brahmaputra) und die Kohlenvorkommnisse in Ober-Assam, im Ditrugart und Sibsagar-District. Hinter-Indien hat Kohlen in Birma und Tonking.

Java und Sumatra haben Kohlenlager, sehr reich ist Borneo darm; seit 1892 sind hier Maschinen eingesührt und Bahnen gebaut, so daß hier die Kohlenproduction bald bedeutender werden wird. Auch die Philippinen liesem etwas Kohlen.

Die Kohlenförderung von Ost=Indien und den anderen englischen Besitzungen in Asien betrug 1889 2078 000 t.

Afrika.

Bis jetzt sind hier wenig Kohlenlager bekannt. Geringe Kohlenlager sind aufgefunden in Aegypten, Nubien, Abessynien, in Ost-Afrika am Sambesi und in Mosambique. Capland hat Braunkohlen und Anthracit; die Capcolonie förderte im Jahre 1890 33021 t Kohlen, welche aber hohen Aschengehelt haben (Fischer's Jahresber. 1893, 9). Algier fördert Braunkohle, auch Steinkohlenlager sind neuerdings aufgefunden.

Australien.

Neu-Südwales ist reich an Kohlen; Kohle ist 1796 bei Newcastle Harbour entdeckt und wird seit 1802 gefördert; die Förderung betrug:

1830	•	•	•	•	•	•	٠	•		•	•	•	•	•	•	•	4 000 t,
1840	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	30 256 "
1850	•	•		•	•	•	•	•	•		•		•			•	71 216 "
1860	•	•	•		•	•	•	•	•	•		•	•		•	•	368 862 ,
1870	•		•	•	•		•	•		•	•		•	•	•	•	868 564 ,
1875	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	1 329 729 "

Auch West-Australien und Dueensland haben Kohlen. 1889 betrug bei Kohlenproduction Australiens 4000000 t.

Tasmanien lieferte 1875 aus vier Gruben 7719 t Kohlen, 1889 aber 41 000 t.

Neu-Seeland hat mehrere Kohlenlager, welche 120000000 t Kohlen enthalten sollen (Engineer 45, 21); die Förderung betrug im Jahre 1889 596000 t (Berghztg. 1894, 9).

Reu=Caledonien enthält ebenfalls Rohlenlager.

Erschöpfung der Rohlenvorräthe.

Bei der gewaltigen Steigerung der Kohlenförderung ist es wohl gerechtsfertigt zu fragen, wie lange die vorhandenen Kohlenvorräthe noch ausreichen werden?

Schon i. J. 1859 hat Hull eine genauere Berechnung der Ausdehnung und Mächtigkeit aller bauwürdigen Kohlenfelder Englands ausgeführt. fand, daß der verfügbare Kohlenvorrath dieses Landes 80 000 Millionen Tonnen betrage, was bei der damaligen jährlichen Ausbeute von weniger als 100 Mil= lionen Tonnen noch für acht Jahrhunderte ausreichen werde. Einige Jahre später zeigte Stanlen Ivons, daß der Zeitraum von 800 Jahren viel zu hoch gegriffen sei, daß vielmehr weit früher die englischen Kohlenfelder bis zu 1200m Tiefe erschöpft sein würden und schon vor Schluß des kommenden Jahrhunderts die Ausbeute so kostspielig werden müsse, daß England nicht mehr im Preise der Steinkohlen mit dem Auslande wetteifern könne. Armstrong hat im Jahre 1863 in der Versammlung der British Association in Newcastle die Erschöpfung des auf 80 Milliarden Tonnen geschätzten Kohlen= vorrathes, bei fortsteigender Production, in etwa 200 Jahren vorherberechnet. Diese Ergebnisse führten 1866 zur Einsetzung einer königlichen Commission unter dem Vorsitze des Herzogs von Argyll, die nach fünfjähriger Arbeit ihren Bericht erstattete. Hiernach sind in den eröffneten Kohlenflötzen noch 90 200 Millionen Tonnen Kohlen enthalten, während noch 56 300 Millionen Tonnen Rohlen in unangebrochenen Lagern vorhanden sein muffen. Der Gesammt= reichthum Englands an Steinkohlen berechnet sich demnach auf 146 500 Mil= lionen Tonnen. Hierbei sind alle Flötze bis zu 0,3 m Mächtigkeit und einer Tiefe von nicht über 1200 m in Rechnung gezogen. Solche von weniger als 0,3 m Mächtigkeit sind heute nicht bauwürdig, aber auch für die Zukunft werth= In größerer Tiefe als 1200 m ist die Gewinnung von Kohlen aber zu theuer, theilweise auch unausführbar; dazu kommt, daß dort eine Gesteins= temperatur von etwa 44° herrschen muß und daß in größerer Tiefe wahr= scheinlich überhaupt wenig Kohle vorhanden sein dürfte. Alle diese Umstände vereinigt, lassen es wenig wahrscheinlich werden, daß der Gesammtreichthum Englands an brauchbaren Steinkohlen größer ist als der oben angegebene Werth, vielleicht ist er sogar noch erheblich geringer. Geht man nun nach Sydney Lupton von der Ausbeute des Jahres 1883 aus und nimmt einen Znwachs derselben von 31/4 Proc. jährlich an (was den Jahren 1854 bis 1883 entspricht), so läßt sich leicht berechnen, daß der gesammte unterirdische Vorrath Englands an Steinkohlen schon nach 105 Jahren erschöpft sein wird. Allerbings wird die jährliche Zunahme nicht ununterbrochen fortfahren, bis das letzte Stück Rohle zu Tage gefördert ist, sondern sie wird in verhältnißmäßig kurzen Beiträumen ihre größte Höhe erreichen und dann mehr und mehr sinken, indem bie Rohle seltener und theurer wird.

Williams 1) berechnete, daß der gesammte Kohlenvorrath in etwa

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1889, 169.

Is and which en wick mi paar die Sid-Saes wan n bi Jairer. Rostnanderand nid Instant n die James. Swatiand n die James.

First Fr. Lempseis invector des Ceremquer Comprends, der sei Endendorung Verhandungen die und ausbendar und des verfr nicht in Soweignung alen Ambendagen die und ausbendare und des verfr nicht in suer Tiefe legen in welchen die Ausbendung dem die Schwierne der die Firstendorungen unmäglich wirde. Inner Certaffangungung des feigender Lottenberrendung bereitner zu die Lauer des Ambendammingen und Lot Jahre

A North ing in mi der un I. Junt II. Sinterer Israir der sogistier doublissen. vender der Gefommilwermormit Inparade sin inlieskin bebeit Wildunger Tunner in mehr nur bei blief = 1230 u Tasie auf 186 Wildunger Tunner indige. Si nunner und ungemende Israir genog der Firderung er

Main 1900 - LITA Mail empl Lammen Januarine Di Senc.

LITA Mail empl Lammen Januarine Di Senc.

LITA Mail empl Lammen Januarine Di Senc.

fait in Grissburgerung und Intend in Tompen USI- Killingen eine Laum Teruchiden gefindern norden. Som Arfang des Jahren 1891 des Sode 1990 werden der bei ungensammenen Zuegerung im Turpen weinen 8500 Milliam, von Kafung 1871 ind Ende 1980 und Turpen neuen 8500 Milliam, som Kafung 1871 ind Ende 1980 und Turpen 12754 Milliamen Laum gefindern fom Lie von der Kademormunffann einkunden Gefommungstick am Turpenfolen wörden fich deben bis zum Jahre 1930 und 182191 Milliam soer mit und 182 Milliamben eigh Lounen verminden daden und für der Indpresionserung von und 280 Milliamen Lounen alkann noch 628 den nassenden iber, wenn nicht ihren ange von dem Herannaben der Erickspielen sine illmaklade Könnings der Forderung einmite, im Jahre 2558 erickspielen Am freiseiten und duss Könninge im undenglischen Kohlenbeden, dem m Luchams Kontomberlant, fich bemerklich muchen, von dessen Förderung (2007 Wolliamen eingl. Tonnen im Jahre 1890) zur Zeit fast ein Sintl

Angesichte ber Berechnungen englister Fachteine ericheinen diese Antschungen auffallend günstig; ob die 48 Milliarden Tonnen Kohlen aus Migewaltigen Tiese gesordert werden können, in doch recht zweiselhaft.

Die prengischen Therbergümter erbielten im Sommer 1890 wom Handeleminister den Auftrag, Ermittelungen darüber anzustellen, welchen Aufschlenvorsath nach den die jetzt erfolgten wirklichen Aufschlüssen, sowie nach der heutigen Kenntniß der in Betracht kommenden geognostischen Berhältnisk und der auf dieselben zu begründenden hinreichend zuverlässigen Schätzunger in den verschiedenen Steinkohlenbeden des Staates vorhanden sein. Aus der Zusammenstellung der Ergebnisse iollte zu ersehen sein, "inwieweit die ermittelten Stohlenvorräthe a) in den einzelnen Steinkohlenbeden, b) innerhalb der

¹⁾ Raffe: Die Rohlenvorräthe, S. 35.

møgrenzen bestehender gegenwärtig betriebener, bezw. nicht betriebener ie und Grubenbezirke oder im freien Felde, und c) in den Tiesen bis 1, von 700 m bis 1000 m und von mehr als 1000 m anstehen". das Ruhrbecken ergab sich nach Nasse (a. a. D. S. 11), daß 90

	innerhalb der gren	• •	in			
	bestehender, gegenwärtig betriebener Bergwerke	nicht betriebener Bergwerfe	bergfreiem Felde	im Sanzen		
		Millionen I	Connen			
Im Tiefe	5 046 3 385	3 781 2 515	1 800 1 594	10 627 7 494		
r als 1000m Tiefe .	6 702	3 550	1 636	11 888		
im Ganzen	15 133	9 846	5 030 `	30 009		

b 30 Milliarden Tonnen Steinkohlen anstanden.

inge 1) berechnet die Vorräthe auf 33 Milliarden Tonnen, welche noch bis 1000 Jahre ausreichen, wenn die Förderung allmählich langsigt:

ihrend für das Saarbecken früher?) nur eine Nachhaltigkeit von zuen angenommen wurde, beträgt nach M. Kliver und Nasse die ige Kohlenmenge

	auf der	im	
	über 60 cm	Ganzen	
1000 m Tiefe	8 957 4 931	3 177 1 644	12 134 6 575
oder im Ganzen	13 888	4 821	18 709

Ruhr-Steinkohlenbeden, S. 309. — 2) Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenw.

Millionen Tonnen. Bringt man für unbauwürdige Feldestheile und Sichersheitspfeiler 25 Proc. in Abzug, so verbleiben auf Flötzen über 60 cm 10416 Millionen Tonnen, welche noch für 833 Jahre ausreichen würden.

Die Kohlenablagerungen bei Aachen enthalten (Millionen Tonnen):

							Inde = Mulde	Wurm = Mulde
bis zu 700 m Tiefe .	•	•	•	•	•	•	76	52 8
von 700 bis 1000 m .	•	•	•	•	•	•	39	428
und mehr als 1000 m	•	•	•	•	•	•		116
							115	1072

zusammen 1187 Millionen, welche ohne Steigerung der Förderung noch für 800 Jahre ausreichen würden.

Für Oberschlesien ergibt sich der Kohlenvorrath bis zu 1000 m Tiefe:

auf den Flögen	in den betriebenen Berg= werten	in den nicht im Betriebe befindlichen Feldern und im bergfreien Felde	im Ganzen
in den Schaklarer Schichten	1 062	16 434	17 496
in den oberen Ostrauer Schichten	3 296	11 084	14 380
in den unteren " "	1 429	10 542	11 971
inı Ganzen	5 787	3 8 060	43,847

Nasse schätzt die Förderung für

1900 auf 23,5 Millionen Tonnen, 1920 " 38,3 " " 1950 " 58,2 " "

u. s. w., so daß die Kohlen noch für 700 Jahre ausreichen würden. In Niederschlesien stehen auf den über 50 cm mächtigen Flötzen an:

a) bis 700 m Tiefe	754	Millionen	Tonnen,
b) von 700 bis 1000m Tiefe .		n	77
c) in mehr als 1000 m " .	2 6	n	n
im Ganzen	935	Millionen	Tonnen,
Biervon geben in Sicherheits=			
pfeilern verloren	110	n	n
fo dag im Gangen	825	Millionen	Tonnen

gewinnbar verbleiben, welche in 250 Jahren zu Ende sein werden.

Nach den oberbergamtlichen Ermittelungen ist anzunehmen, daß zu Ibbenbüren und zu Osnabrück bis zu 700 m und bezw bis zu 1000 m Tiese im Ganzen mindestens 136 Millionen, ferner in der Wälderthonformation bei Obernkirchen, am Deister, am Süntel und am Osterwalde 120 Millionen und im Ileselber Becken etwa 5 Millionen Tonnen Steinkohlen anstehen. Im Königreich Sachsen stehen nur noch 400 Millionen Tonnen Kohlen welche in 100 Jahren erschöpft sein werden.

Der Braunkohlenvorrath im Oberbergamt Halle (vergl. S. 473) wird 3,7 Milliarden Tonnen geschätzt, in ganz Deutschland auf 5 Milliarden, rechend 3 Milliarden Steinkohlen.

Die voraussichtlich gewinnbaren Kohlenvorräthe Deutschlands ngen nach Nasse:

Steintohlen:

an der Ruhr (einschl.	weiterer Au	fjφ(l.) .	50,0 Milliarden	Tonnen,
an der Saar			, ,,	n
bei Aachen			•	n
in Oberschlessen			•	n
in Riederschlesien		• • • •	1,0 "	n
im Rönigreich Sachser in den übrigen fleiner			0.4	n
m ven norigen nemer	en Seuen	· · · ·	U/± n	<u>"</u>

oder im Ganzen . . . 109,0 Milliarden Tonnen.

Sierzu: Brauntohlen als

Desterreichs Steinkohlenvorräthe sind nicht genauer bekannt, die Braunsenvorräthe wenig. Nach Noback (a. a. D.) hat das Teplitz-Britz-Kommozer-Revier noch 3500 Millionen Tonnen abbauwürdige Braunkohle, welche für 350 Jahre hinreichen. Nasse schätzt die gesammten Kohlenvorräthe kerreich-Ungarns auf 17 Milliarden Tonnen, welche für 500 Jahre reichen iden.

Frankreichs Kohlen sollen nach Lapparent 1) bei der jetigen Förzmg von 24 Millionen Tonnen noch für 700 bis 800 Jahre ausreichen; würden etwa 17 Milliarden Tonnen sein. Soll die jetige Einfuhr von Millionen Tonnen ebenfalls gedeckt werden, während der Gebrauch nicht ph, so würden die Kohlenvorräthe in 500 Jahren erschöpft sein.

Belgiens Kohlenvorräthe schätzt Nasse auf 15 bis 16 Milliarden

rmen, welche für 700 bis 800 Jahre reichen würden.

Die Kohlenvorräthe Nordamerikas werden auf 684 Milliarden Tonnen Mpt, welche bei entsprechender Steigerung der Förderung in 650 Jahren soft sein werden.

Wenn hiernach auch noch gewaltige Kohlenvorräthe vorhanden sind, so diese doch keineswegs unerschöpflich, vielmehr ist anzunehmen, daß die höpfung noch früher eintritt, als Nasse annimmt. Die heutige tur Europas wird dann unhaltbar sein. Jedenfalls ist es sehr ig, die vorhandenen Vorräthe gut auszunutzen 2).

¹⁾ Lapparent: Question du charbon de terre (Paris 1890).

³⁾ Bgl. Fischer, Taschenbuch für Feuerungstechniker, 2. Aufl.

foer, Brennftoffe.

Kohlenchemie.

Kohlenanalysen wurden allerdings schon eine Menge ausgeführt. Tabelle S. 498 u. 499 zeigt zunächst Analysen von Braunkohlen aus der Magdeburger Gegend von Alberti u. Hempel, welche für den Magdeburger Dampskesselsverein ausgeführt wurden, Tabelle S. 499 verschiedene Analysen; sie sind leider unvollständig, da weder Stickstoff noch Schwefel bestimmt wurden. Tabelle S. 500 enthält Analysen deutscher und österreichischer Braunkohlen, Tabelle S. 501 Analysen österreichischer Braunkohlen von Schwackhöfer.

S. 301 anuthjen bjet				— uj			
Braunkohlen Zeche	Ort	Wasser	Ajde	Rohlenftoff	Wasserstoff	Sauerftoff, Stickftoff und Schwefel	Analyse stammt aus bem Jahre
Emilie Werner	Harbke	45,00	4,63	36,00	2,27	12,10	1880
n n · · · ·	'n	46,90	1 '	31,91	2,34	1	1886
n n · · · ·	n	41,09	5,17	36,48	2,85	13,60	1886
Johanne Henriette	Unseburg	46,00	7,07	30,90	2,51	13,52	1881
n n · ·	n	40,00	1 *	1 1	2,94	15,60	1885
Marie	Azendorf	46,02	5,88	31,80	2,37	13,93	1881
Anhalt	Frohse	50,00	6,06	30,00	2,47	11,47	1876
,	n	46,98	1 '	30,05	2,19	14,25	1881
,	n	42,00	1	35,05	3,07	12,89	1882
,	77	45,2 0	6,03	33,70	3,01	12,06	1885
,	n	44,10	5,79	31,20	2,63	16,28	1885
August Ferdinand	&arbke	47,82	6,83	29,74	2,28	13,53	1882
n n • •	77	58,10	5,97	23,65	1,76	10,52	1885
<i>n n</i> • •	n	50,56	5,67	28,69	2,79	12,29	1885
<i>n n</i> · ·	n	47,00	6,89	30,92	2,35	12,84	1886
n n	n	38,80	6,36	37,82	3,18	13,84	1886
Marie Louise	Reindorf	41,00	10,84	32,37	2,03	13,76	1876
n n	n	39,10	7,55	35,20	2,85	15,30	1885
Jacobsgrube	Börnede	46,10	6,40	31,17	2,63	13,70	1882
Prinz Wilhelm	Helmstedt	49,50	5,3 5	30,80	2,63	11,72	1882
n n	n	46,61	5,53	31,84	2,58	13,44	1885
n n · · · ·	n	39,90	7,20	34,61	2,75	15,54	1885
Trendelbusch	n	45,00	5,78	33,72	2,65	12,85	1882
Grube Treue	Trendelbusch=5	48,00	6,68	30,27	2,68	12,37	1882
n n · · · ·	Offleben {	44,60	6,15	32,68	2,55	14,02	1885
Meujelwit	Leipzig	43,00	7,02	32,70	2,83	14,45	1882
Sophie	Wolmirsleben	45,00	7,92	32,54	2,35	12,19	1882
Reichenwalde	Frankfurta.D.	45,00	4,27	35,07	2,52	13,14	1882
Friedr. Christian	Aschersleben	48,00	6,71	29,94	2,43	12,92	1882
n n • • •	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	42,00	6,39	35,04	3,07	12,89	1882
Concordia	Nachterftedt	42,08	6,33	34,47	3,14	13,98	1876
n • • • • • • •	n	44,50	5,54	33,90	2,68	12,90	1882
• • • • • •	, '	42,00	5,81	35,90	3,07	13,22	1885

Зефе	c	rt	Wasser Ajde		Roblenfloff	Wafferstoff	Sauerftoff, Stidftoff und Schwefel	Analyje stammt aus dem Jahre
ordia c d ine ja gnia ner n Eintracht	Höten Gn Offl Hame Ajcher Th	erstedt Eleben adau leben Eleben Eleben ale	44,0 46,1 46,0 46,0 47,0 49,0 50,0 40,9 45,7 49,6	7,9 7,5 0 5,9 0 6,9 0 7,1 0 4,8 0 7,9 7 7,8	7 30,4 1 30,9 6 33,3 3 31,8 6 29,9 7 33,9 7 33,9	2,64 2,50 31 2,41 33 3,24 37 2,36 17 2,16 44 2,62 90 2,51	14,67 12,81 13,09 12,32 11,00 12,11 12,87 12,06 13,52	1885 1874 1876 1876 1876 1882
wer		" lingen	46,4 44,2	1	1 '	73 2,46 78 2,75	1	1885
Braunkohle vo	n	Rohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff u. Sticktoff	Waffer	Ajche		
jurt a. d. D. "Stüdfohle "Förderfohle "Breßfohle "Ungen, Trendelbusch "Prinz Will, "Treue		60,97 63,16 64,31	4,86 4,91 4,55 4,16 5,63 5,56 5,76 5,17 4,99 4,92 5,16 5,63	27,55 26,41 23,57 25,77 19,06 18,11 19,90 17,44 25,35 15,67 24,54 24,51 21,23	troden	3,35 9,09 10,14 10,68 21,19 11,56 12,47 12,54 4,95 26,54 9,57 7,17 8,83 6,78	Frühli Schu	ing und ly (B.= iittenztg.
77	_	53,59	6,31 4,43 3,75 4,26 4,80 5,00 5,07 3,37	20,11	11,06 28,92 25,92 23,35 3,60 2,30 3,96 17,68	5,84 4,28 5,28 5,14 3,75 10,10 4,90 5,85	Minche (Bant) Brima Brima Fina 96) 3ni f 9r'3 X 2)	
		49,91 54,32 59,44	3,60		12,74	7,70 3,01 1,36		d. Gei.

Brauntohlen von	loğien Roji	Bafferfloff	Sauerftoff	Stidftoff	Schwefel	Waffer	A fine	And
Uslar, Braunkohlen				-	1,121)	50.12	1,06 m	1
Sangelsberg b. Berlin (vergl.					, ,	,		l
S. 502)	31,71		10,05				4,04	}
Bebau, Brauntohlen	61,38	6,03	13,41	0,50	0,371)		8,31	Į
Raltennordheim (f. Weimar),						i	i i	}
Lignit	48,70		22,64		_	22,88	1,30	ı
Ballenftein (Bayern), Lignit .	56,68	4,20	32,91			8,81	2,20	1
Antonftolln b. Haufen, " .	60,60	8,33	26,64	-	0,96	4,30	4,17	ŀ
Bauersberg (f. Weimax), buntel Lignit	56,23	5,17	26,18		0,67	10,77	0,98	ŀ
Bauersberg (f. Beimar), hell	00,20	0,11	20,10		0,01	10,77	0,00	1
Lignit	60,44	5,30	22,01	Spur	0.86	10,74	0,65	1
Raltennordheim, Brauntoblen	_	3,67	19,36			27,35	I * I	Rim
Antonftolln (Bayern),	34,80	3,00	20,70		3,80	22,40	, , ,	B ei
Roth "	39,10	2,75	8,25	0,90	6,50	23,50	19,00	
Bauersberg " "	84,10	2,74	15,41	Spur	1,91	15,44	80,44	187
" " erbig	24,60	2,59	23,00	_	4,32	17,00	28,50	
Ballenfiein (Bayern), Bechtoble	75,10	4,30	18,80	_	_	2,70	1,10	
Dillenberg " "	74,00	3,35	17,75	r	1,10	1,80	2,00	l
Antonftolin "	72,45	3,80	13,73		1,50	3,00	5,55	
Dietgeshoff b. Tann (Breugen),			' ' - -					
Bechtohle	70,60	3,54	20,75	-	0,70	2,80	1,61	1
Buftenfachien (Preugen), Bech:	80.15	0.00	1.5.50	[0.00			J
toble	10,11	3,90	17,52	· —	0,30	0,55	1,56	i) Loc at i
Schallthal (Sterermart), Lignit	49.90	4 97	34,68	4	0,13	11,54	0.71	133
Diosgyör (Ungarn), Bechtoble	44,79			0,95		,	15,06	8:4
Carpanothal (3ftrien), Braun-	22,10	0,10	1,00	0,00	1120	20,00	10,00	ı 🇯
loble, untere Schicht	63.69	5.03	13,12	1.79	7.53	1,46	8,84	'
Carpanothal (3ftrien), Braun-	,	.,	,	-,-0	-,	-,	-,01	[[Bail
toble, obere Schicht	64,26	4,85	18,08	1,04	8,53	1,57	8,29	3
Carpanothal (Iftrien), Brauns						}		1
fohle, obere Schicht	65,86	4,84	11,45	1,22	8,93	1,53	7,68	J
Dug, Neljoniğaği	65,15	5,08	17,64	L	_	5,69	6,44	
" Antonzeche	47,23	4,02	1 -		0,11	23,86	5,80	301
Brig, Therefiengrube	50,84	'	16,32		_	24,75	, ,	
" Seronia	44,06				1,40	36,90	9,46	3.
Banjaluca, lufttroden	35,86	4,32	24,42	1	4,83	20,01	10,56	J
Dur-Ladowij	44,86		14,33		—	31,59	5,67	Rem
Mantauer Mara-Schacht	5 3,59	8,46		1 1	_	15,83	17,06	3
Ajta	52,75 27,61	3,19 5.80	9,72 32,12	0,47	0,45	29,82 26,49	4,05 8,0 3	(Erd
	21,01	0,00	مدرعب		U/EU	20,40	0,00	bens.

¹⁾ Flüchtiger Schwefel; vergl. S. 502.

	Afchen		d wasse hle		fel	1	
Cesterreichische Braunkohlen (nach Schwadhöfer)	Rohlenftoff	Wasserftoff	Sauerftoff	Stidthoff	Soprefel	Waffer	alde
Thallern, Rieberofterreich	69,93	5,05	23,96	1,36	0,65	19,73	18,78
Bolfsegg-Traunthal, Oberöfterreich .	66,69	4,75	27,27	1,29	0,82	30,09	9,35
Leoben, Grieflohle, Steiermart	70,97	4,88	23,35	0,80	0,33	11,34	10,22
" Stüdfohle "	72,53	4,91	21,78	0,83	0,40	10,58	6,10
Fohnsborf, Bürfeltoble, "	72,51	5,08	21,43	0,98	1,20	10,78	10,98
Röflach, Stüdtohle	66,94	5,42	26,85	0,79	0,29	28,08	5,86
Trifail	70,03	5,08	23,83	1,61	1,31	21,71	9,88
Arfa, Ruftenland	72,19	4,77	21,55	1,49	7,89	2,02	13,12
Muffig, Annafcacht, Bohmen	60,85	5,49	33,02	0,64	0,92	25,90	4,77
Rarbit, Auftria-Teutoniafcacht, Bob-			1			į	1
men	71,92	5,60	21,37	1,11	0,54	26, 25	7,04
Mariafcein, Elbe-Collierz, Böhmen .	70,78	5,27	23,01	0,94	0,44	27,42	4,72
Bohemia, Böhmen	71,90	5,18	21,78	1,14	0,29	29,64	3,29
Dur, Cleonorenicadi, "	72,76	5,51	19,57	2,16	0,24	28,55	5, 03
" Stüdtohle, Böhmen	73,06	5,27	21,21	0,46	0,76	29,00	6,80
" Mittelfohle, "	78,34	5,34	20,49		0,42	23,71	5,55
" Liptit, Franziskaļīģacht	73,76	5,55	19,87	0,82	· ·	32,29	4,45
" Labowik, Frauenlobicacht	72,47	5,56	20,80	1,17	1,50		6,08
Bilin, Amalienicacht	71,20	5,51	22,32	1	1,58	27,31	7,55
" Emeranzeche	73,36	5,65	19,13	1,86	0,57	E .	6,04
Offegg, Relfonicacht, Ruftoble	73,83	5,48	19,98	1,26	1,46	22,87	4,94
" Blanztohle	75,55	5,41	18,83	0,71	0,41	28,73	5,52
" " Grobgries	73,73	5,34	20,27	0,66	•	26,45	5,33
Brug, Mariahilf	71,88	5,25	21,67	1 '	0,66	i e	
" Rußtohle	73,05	5,39	20,42	1,14		34,58	7,68
" Juliusschacht I	78,79	5,55	19,74	0,92	0,76		5,40
m m II	73,79	5,55	19,74	0,92		22,46	8,83
" Bictoria-Tiefbau	73,70	4,99	20,38	0,93	1,75	27,10	5,72
" Guidojchacht	72,21	5,49	21,32	0,98	0,68	26,47	
" Humboldt	74,68	5,46	19,03		0,99		5,44
Reufeld (Ungarn), Würfeltohle	60,89	5,18	33,08		2,76	42,45	18,97
" Griedlohle	67,00	5,35	26,35	-	2,09	23,92	27,07
Siebenburgen, Egeres	71,47	5,28	21,87	1,38	4,58	13,54	12,99

Der Schwefelgehalt der Braunkohlen wird in sehr vielen Analyse nicht berücksichtigt, ein nicht zu rechtfertigender Mangel, da der Schwefelgehalt mancher Braunkohlen sehr hoch ist, so daß bei Nichtberücksichtigung desselber die Zahlen für Sauerstoff viel zu hoch ausfallen. Bayerische Kohlen enthalter 3. B. bis 6,5 Proc., istrische (Tabelle S. 500) sogar 9 Proc. Schwefel Spenische Lignite enthalten nach Villot1) 0,2 bis 5,3 Proc. Schwefel mb 2 in 14 Proc. Afche, Braunkohlen von Schönstein, Desterr. = Schlesien, enthalte ich 20 Proc. Asche viel Schwefel 2). Da nähere Angaben fehlen, so ist diese mit Gesammtschwefel (nach Eschta o. dgl.). Die Asche von ungarische enthält aber 3. B. 15 Proc. Schwefelsäure (SO3) 3), eine Braunschweige nach Untersuchung des Verf. 4,1 Proc. Gesammtschwefel, aber nur in fliichtigen Schwefel, so daß 2,3 Proc. in der Asche bleiben, also für Funds unschäblich waren (vgl. S. 522). Schwackhöfer (vgl. S. 509) behappt der (flüchtige) Schwefel sei als Schwefelkies vorhanden, gehöre daher mit eigentlichen Kohle und sei — wie auf S. 501 — gesondert aufzuführen. vielen Rohlen trifft das jedenfalls nicht zu, vielmehr ist der Schwefel for organisch gebunden.

Analysen von Steinkohlen wurden bereits von Thomson's Jahre 1820 ausgeführt, sodann von Richardson's), Karsten 6), Regnault Schönberg 8), Brückner⁹), Keck 10), Feichtinger 11), Casselmann v. Hauer 13), Grundmann 14), auf welche, wie auch auf die unvollständen Analysen der Münchener Anstalt 15), von Brix 16), H. S. Poole Fleck 18), Sauerwein 19) und des berggewerkschaftlichen Laboratorium hingewiesen sei.

Tabelle S. 504 zeigt eine Zusammenstellung der neueren Analyste scher Steinkohlen.

Die erste umfassende Untersuchung deutscher Kohlen wurde von W. Stausgeführt. Aus der eingelieferten Kohlenprobe, etwa 10 k, wurden schiedene Stücke ausgesucht (2 bis 3 k), welche dem äußeren Anschiedene nittlere Beschaffenheit der Kohlensorte darstellten. Diese wurde Pfefferkorngröße zerkleinert und zur Aussührung mehrerer Einzelanalisch wendet, um die vorkommenden Verschiedenheiten in der Zusammensetung zu lernen. Dann wurde die ganze Kohlenmenge, einschließlich der gemein

¹⁾ Ann. des mines 1877, 339. — 2) Desterr. Zeitschr. Bergh. 133. — 3) Fischer's Jahresber. 1887, 2. — 4) Annals of Philos. 135. — 5) Journ. s. pr. Chem. (1837) 11, 165. — 6) Karsten, Untersuchungen in schligen Substanzen des Mineralreichs (Berlin 1826). — 7) Journ. s. pr. Ch. 13, 143. — 8) Ebendas. 17, 417. — 9) Ebend. 53, 421. — 10) Kunste u. Ca. 1857, 411. — 11) Ebend. 1863, 211. — 12) Ann. d. Chem. 89, 37. 13) Jahrb. d. geol. Reichsanst. 1850, 609. — 14) Zeitschr. s. Berge, hitter Salinenw. 9, 360; 10, 333; 12, 175. — 15) Bayer. Ind.= u. Gew.=Bl. 1879, 1881, 1. — 16) Brig: Heigkraft (Berlin 1853). — 17) Eng. Min. In 1876 (I), 419. — 18) Dingl. Journ. 180, 460; 181, 48; 195, 434. Flee Hartig, Steinschlen Deutschlands, S. 274. — 19) Mitth. des Hannov. Experins. — 20) Mt u c. Steinschle (Leipzig 1891). — 21) Stein: Untersuche Steinschlen Sachsens 1857.

Proben, gepulvert und hiervon die Analyse ausgeführt; z. B. (S. 51):

	Rohlenstoff	Wasserstoff
	aschenhaltig aschenfrei	aschenhaltig aschenfrei
I	. 74,27 78,91	4,42 4,70
II	. 77,34 82,09	5,00 5,31
III	. 78,41 82,26	5,07 5,32
Mittel	. 76,67 81,09	4,83 5,11
Dir. gef	. 77,11 82,20	2,81 3,22

Die Analyse der Hauptdurchschnittsprobe gibt also ganz erheblich weniger Wasserstoff als der berechnete Durchschnitt, ja verglichen mit Probe III. bei gleichem Kohlenstoffgehalte (aschenfrei) 2,1 Proc. Wasserstoff weniger, d. h. bezogen auf den vorhandenen Wasserstoff 40 Proc. weniger.

Dagegen gab (Analyse 41) Probe III. aschenfrei 3,30 Proc., die Durchsschnittsprobe aber 6,17 Proc. Wasserstoff. Bei anderen Kohlen schwankt besionders der Kohlenstoffgehalt, z. B.:

,	Rohlen	ftoff:	Wassen	ftoff:
	aschenhaltig	aschenfrei	aschenhaltig	aschenfrei
I	61,97	69,01	2,83	3,16
II	74,58	78,5 8	4,32	4,56
III	76,03	78,7 0	4,35	4,50
~ IV	. 78,74	79,37	4,57	4,61
V	83,39	87,73	5,14	5,41
Mittel	. 74,92	78,68	4,24	4,45
Dir. gef	76,03	78,74	4,35	4,51

Dbgleich also die Einzelproben "dem äußeren Ansehen nach die mittlere Beschaffenheit der Kohlensorte darstellten", ergeben sich Unterschiede von 19 Proc. Kohlenstoff und 2,3 Proc. Wasserstoff der aschen freien Kohle. So bes deutende Schwantungen in der Zusammensetzung der Kohle einer Grube werden allerdings nicht häusig vorkommen; die Tabelle S. 508 zeigt eine Anzahl der mitgetheilten Durchschnittsanalysen. Nicht minder auffallend ist aber anderersseits die Uebereinstimmung der von Bunte¹) mitgetheilten Analysen (s. 506) von Gaskohlen; so gleichartige Zusammensetzung, wie z. B. Hansakohle (Jahressbericht 1888, 105) zeigt, ist doch wohl nur Zusall.

Beachtenswerth sind die Analysen von Grundmann 2) (S. 509).

Analysen österreichischer Kohlen giebt besonders Schwackhöfer 3). Als Schwesel wird nur slüchtiger angegeben (vergl. S. 502). Von den zahlsreichen Analysen mögen folgende (S. 510) angeführt werden, welche meist Durchschnittswerthe mehrerer Analysen darstellen. Darnach haben die österreichischen Steinkohlen meist einen hohen Aschengehalt. Der Kohlenstoffgehalt der Kohlensubstanz schwankt von 70,3 bis 87,8 Proc. Andere Analysen österreichischer Steinkohlen zeigt Tabelle S. 511.

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1888, 863; Fischer's Jahresber. 1888, 104. — 2) Carnall's Zeitschr. 9, 10 u. 11. — 3) F. Schwackhöfer, Chemische Zusammensetzung der in Desterreich-Ungarn verwendeten Kohlen (Wien 1893). — Seine Angrisse auf den Berfasser wurden bereits in der Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 398 zurückgewiesen.

Teutsche Steintohle	Roblenfloff	Wasserstoff	Ctidhoff	Cauerftoff	Comefel	W G	Wasser	
Ruhrfohlen.								l ;
Calzer und Reuad, I	79,63	4,08	1.22	4,43	0.88	6,76	3,00	18. Bij
, , ш	76,01				1,21	•	3,13	3. %
Sanja	80,18		i -		0,52	1	1,08	joers
Germania	80,91	-		1 ,	0,51	•	•	1881
Shamrod	85,15	-	ı •	.20	1,04	•		1883
		•	, - 	•		; !	-,	1885
Galger und Renad	85.62	4.65	1.71	5,93	·	2,09		1297
	77,10			,79	i	6,56	_	Deint
Rhein, Elbe und Alma	81,38	•	i	,38	2,08	i	1,52	,
Bonifacius	80,88	-	i .	,53	1,37	£		
Rohliceid	87,86	1	ı	,95	0,74	4,04	1,20	
Ronigsgrube	72,21	•	ļ	,91	1,38	,	5,27	Düssel
Bollverein	76,92		1	,51	1,54	6,26		1880
Holland	81,61		1	,11	1,25	3,50	1,97	250
Bluto	83,84	•	f	,63	1,15	2,08	1,52	
Germania	80,83	1 '	1	,9 0	1,12	6,21	1,52	
Rönigin Elisabeth	85,62	5,30	l .	,00	1,10	3,72	1,26]]
Cosolidation	81,75	5,11	1	,09	1,04	1,35	1,66	1
Pluto	80,97	5,05	ļ	,27	0,41	2,78	1,52	
Ewald	79,27	5,13		,36	0,63	2,43	2,18	
harpener	79,01	4,32		,61	1,12	9,48	0,46	
Saarkohlen.	}							N. Ba
								280
Maybach, Flög II	79,67	5,21	1	,37	0,70	4,45	1,60	
Kreuzgräben, Flög I	80,43	5,24	[,94	0,49	4,45	1,45	
heiniz I	79,64	5,02		,52	0,53	2,94	1,33	
Camphausen, Flög III	80,35	5,21	1	,84	0,86	4,52	1,22	
Louisenthal, Würfel	70,33	4,67		,39	1,05	7,74	4,82)
Duttweiler	83,63	5,19	0,60	9,06		1,52	-	
Indes und Worms Revier.								& Seint
Centrum bei Cichweiler	63,69	4,07	1,25	7,00	_	3,99		
Stat Ann	90.69	450	' 1	21		3.57		
Athgrube bei Aachen	90,41	4,03	4	,11		1,45		
Athgrube bei Aachen								
B antorf	67 41	1 27	1 20	Q 0 0	0.94	16 04		~ 0:11
	01,41	\ 4, 3/	1,20	0,28	2,34	10,24	_	F. F11

: Steinkohlen	Rohlenstoff	Wafferftoff	Stidftoff	Sauerfloff	Schwefel	भिक्	Wasser	
hlesien.		 i I I		_			1	
	77,79	4,85	10	,07	0,57	5,05	1,67	A. Bauer
n	66,57	•	•	14,65	•		9,47	1
Tiefbau				12,57		•	10,01	
ube, Förderkohle.			•	11,99	. •		4,41	
Nuß		1	-	11,55	•	•	6,00	
tuis	70,44			13,91		•	5,68	
iegen, Würfel		3,80	1,21	12,55	0,59	4,08	9,65	~ * #¥ #£
Nuß				12,39				Schwackhöfer, a
, Förderk						20,83		·
Ruß	73,36	4,32	1,10	10,22	0,41	5,44	, ·	
ie, Würfel	75,39 71.00			11,77			•	
Ruß	71,22			11,23			3,71	gegeben.
be, ,	70,62			13,27			i ' .	
, ,	69,28 75.99	4 97	1,00	13,18 8,98	0,60		•	
Hörderk	75,28 71,84	4,19		•	, ,	1		
ojephflög	79,13	4,30		10,01	0,93	11,03	1 '	J
), Paulusflög	82,40	4,90	l '	7,7 4 ,10	2,18	1 '	: '	
Beronicassög	86,60	4,70	1	,60	<u> </u>	3,60 2,10	,	Flect, zahlreiche un vollständige Ana lysen (Polyt. I
misengrube	73,91	4,85	2,49	15,10	-	3,65	_	195, 446). Heintz, a. a. D.
•	71,82	4,27	0,50	7,95		10,29	K 17	zahlr. unvollst. Ana
	63,06	1 '	0,58	8,59		16,01	5,17	Revole (Zeitschr.
\$t	69,90	4,28	0,54	8,80		8,67	7,76 7,81	angew. Chem. 1887
	00,00	-,	0,01	0,00		0,0	1,01) 6 . 302).
Bayern.								
	82,04	4,34	2,32	11,30	1,60	8,82		Schafhäutel
	73,06	4,90	1,76	20,32	5,36	1,08		(Runft- u. Gewerbe
	72,77	6,38	1,41	20,92	4,44	1,12	-	bi. 1857, S. 411)
	50,00	4,00		00	3,00	16,00	10,00	Heyrowsty 1884.
	49,99	4,15	1	.36	2,77	11,11	15,39	Münchener Berf.=6
	53,64	4,80	19		3,53	13,06		(Baper. Ind. v
• • • • • • •	56,20	5,04	1	10	2,77		10,32	Gewerbebl. 1881
	55,70	3,99	17,	.95	3,42	10,27	12,09	6. 1). Die Schwe
			 -					felber nid
• • • • • •	64,38	5,04	21	.22		9,36) aı
Baden.	0.1,00	,0,02				<i>3,</i> 30		P
Er, beste	80,92	3,65	7	,37	 —	8,06	_	
en	86,01	3,97	6.	90	_	3,07	_	
					•	1 2101	ĺ	'

	ołąoK 00l łoR nodog		65,3	0′99	64,8	64,6	83,8	62,5	2'69	88.88 8,63 8,63 8,63
Ĭe.	N +s+		9,91	82'6	9,96	77'6	10,23	11,69	12,51	7,87 8,59 9,65
Reinfohle	н		5,14	5,24	5,20	81'9	5,18	5,11	5,74	5,23 5,36 45
8	ວ		84,95	84,98	84,86	86,38	84,59	88,20	81,75	87,40 86,05 84,90
fur	Roblenfubft		94,61	98,89	98'86	94,04	94,18	92,88	90,57	91,21 92,83 90,67
	spi <i>B</i>		2,64	8,92	8,16	8,58	2,89	2,98	5,88	6,74 5,82 7,38
	Waffer		2,75	2,19	2,88	2,43	2,93	4,14	3,55	2,05 1,35 1,95
	Noffbit3 :		1,32	1,87	1,38	1,46	1,27	1,27	1,33	1,07
	ls†saapi S		0,94	08′0	0,71	0,71	68'0	09'0	1,16	1,19 1,25 0,84
4	gauerstos		7,12	7,01	2,26	6,71	7,47	8,99	8,85	4,00 5,58 6,82
Ħ	Bafferfto		4,86	4,92	4,89	4,87	4,88	4,75	5,20	4,77 4,98 4,94
#	oHnsldoR		80,37	62'62	79,72	80,29	19 '6 1	77,27	74,04	79,72 79,88 76,98
	Rohlen=3eche	Schlesische Rohlen. Oberschlessen:	Guidogrube	gönigin=Kouisengrube	" " " Kochhamer Flöß	" Poremba Flöß	Deutschlandgrube	Asorentine	Orzelde	Riederschien: Elückhilfgrube Wrangel und v. d. Haydtschacht Friedenshoffnunggrube (Charlottenburg) Oftrau-Karwiner Gastohle

dohlenchemie.	507
66,4 56,0 56,0 54,4 54,4 54,4	10 m
61,01 61,01 62,01 63,01 64,11 64,11	11.81
	\$ 65. \$ 15.
E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	2 %
E E E E E E E E E E	3 7. 17. 17.
THE THE THE THE THE	7. 4.
3 333222 3 32222 3 32222 3 32222 3 32222 3 32222 3 32222 3 32222 3 3222 3 322 3 322 3 322 3 3222 3 3222 3 3222 3 3222 3 322 3 322 3 322 3 322 3 322 3 322 3 322 3 3	7. Z
= 2585338	£
2 0528382 	
至 交表的名名	Z ::
	\$ \$.
	* t
	
	•
	######################################

				9Ro	htohl	e		Ajd	enf	r,e i	
Sāchfif (nach	de R Stein	ohle)		श्रक्	Schwefel, fluchtiger	Gejammt- ichwefel	Rohlenftoff	Walferfroff	Stidftoff	Sauerftoff	Rollsausbeute
Oberhohndorf (?	3widau	r Rohl	e) I	2,98	1,26	1,67	83,23	5,52	0,27	10,98	61,8
10	17	39	п	0,74	0,30	1,21	83,28	4,55	0,44	11,78	47,7
36	77	10	Ш	8,58	1,19	2,35	83,68	3,81	0,32	12,18	68,0
Bodwa	19	10	I	7,07	1,07	2,17	87,94	5,24	0,25	6,58	70,2
P)	n	37	П	8,10	0,16	0,51	83,65	6,30	0,32	9,74	63,6
Planig	29	я	I	4,26	0,01	0,55	48,84	4,63	0,23	10,74	63,9
27	77	79	П	8,67	2,84	8,78	89,06	5,94	0,40	4,58	62,2
Zwidau	ä	29	I	8,47	1,27	2,28	90,93	5,02	0,10	8,96	66,0
79	Я	77	П	3,65	0,56	0,91	82,23	4,29	0,60	12,88	844
27	71	39	Ш	7,20	1,43	1,64	82,20	3,22	0,44	14,14	70,5
P	17	n	IV	3,18	1,75	2,30	80,05	5,83	0,46	13,65	57,1
Niebermürschnig	n	77	I	2,14	1,62	1,87	83,65	6,42	0,84	9,59	60
79	77	77	ŢII	8,83	2,54	2,65	81,17	4,67	0,68	13,47	en) }
*	99	77	Ш	9,05	-	0,81	78,65	3,56	0,12	17,67	648
Lugau	77	71		5,70	2,40	2,76	85,83	3,59	0,21	10,37	52,6
Güdelsberg	19	77		12,19	-	0,68	93,85	2,57	0,04	3,54	92,5
Flöha	19	77		54,48	_	0,69	83,94	2,81	0,29	12,96	81,3
Sahnichen (Plau	en'icher	Grund) I	30,77	_	1,06	87,09	4,89	0,65	7,37	65,7
77	ħ	In	П	6,98	1,31	2,09	82,16	3,52	0,47	13,85	68,3
Potschappel	37	22	I	11,75	0,17	1,80	84,45	5,66	0,40	9,55	76,0
n	71	77	II	15,25	_	1,65	78,21	4,31	0,20	17,28	68,7
Gitterfee	π	27	I	9,94	0,05	0,77	81,46	5,27	0,26	13,01	69,5
77	p	77	П	36,36	0,22	2,76	77,92	5,38	0,33	16,37	78,8
Burgt	9	77	I	35,42	2,99	7,88	73,43	4,28		22,05	67,0
77	N	27	П	10,86	0,46	1,30	86,99	4,91	0,48	7,63	
Ronigliche Werte		77	I	24,64	0,36	3,30				15,29	_
n n	77	29	п	12,92			87,68			6,87	_

Frangofifche Steinkohlen untersuchte besonders Scheurer-Refiner (G. 151 und 398).

Englische Steinkohlen wurden von Planfair und H. de la Bechelbeingehend untersucht; einen Auszug der Analysen zeigt Tabelle (S. 512). Rose aus Südwales untersuchte Thomas 2):

¹⁾ Mechan. Magazine 1848, No. 1285; Dingl. polyt. Journ. 90, 212 n. 268.2) Fischer's Ighresber. 1881, 989.

Rohlen= ftoff Waffer=	ftoff	Stidfloff	Sauer:	profit Ameles	:: \	Ajche	Wasser
Rhondda=Thal	76 65 87	3 2 3	3,11 3,79 3,47 3,35 3,77	1,5 0,6 0,6	28 1 77 1 56 1	4,54 5,43 3,63 1,06 2,00	0,70 0,64 1,19 0,57 0,64
		Rohl	tohle		भ्राकु	nfrei	
Oberjolesijose Rohle nady Grundmann		ayly	Schwesel	Rohlenstoff	Wasserstoff	Stidftoff	Sauerftoff
Rönigsgrube, Hoffnungsflöß "Gerhardsflöß Oberbank, ob. La Rönigin Louisengrube, Shuckmannsslöß "unt. " Unterbank, ob. " mittl. "		1,24 2,19 4,69 1,62 0,86 1,26	0,38 0,81 0,80 0,66 0,10 0,13	81,57 87,16 84,94 85,79 85,70 85,40	4,94 5,43 5,60 4,99 5,42 5,53	0,72 0,69 1,12 1,10 1,13 1,21	12,77 6,72 8,34 8,12 7,75 7,85
Brandenburggrube bei Dberbank Ruda Unterbank Crzegowgrube, 36 zöll. Niederbank " 10= " Oberbank " 18= " Niederbank, Oberfl. " 15= " Mittelbank, " " 12= " Oberbank, "		1,12 3,05 3,43 4,60 6,43 9,49 7,71 10,23	0,14 0,54 0,25 0,27 0,49 0,71 0,50 0,63	82,88 82,65 84,03 85,50 85,03 82,87 83,27 81,91	5,30 4,97 5,20 5,44 4,96 5,44 5,65 5,82	0,94 0,98 0,72 0,79 0,54 0,73 0,93 0,98	10,88 11,40 10,05 8,28 9,47 11,02 10,75 11,35
Eugenienglück, Oberbank		2,13 1,61 2,16 3,03 1,91 3,11	1,14 0,29 0,29 0,27 0,33 1,04	84,35 81,00 80,97 81,09 83,37 85,65	5,19 4,99 5,43 6,50 4,97 5,15	0,86 0,79 0,90 0,75 1,16 1,18	9,61 13,22 12,70 11,66 10,51 8,02
Louisenglückgrube, Oberbank	•	3,20 3,86 2,83 2,76	0,49 1,09 0,74 0,47 0,27	84,18 86,80 82,95 87,50 85,38	4,68 5,18 5,56 5,88 5,49	1,07	10,07 6,57 10,13 6,01 8.12
markentegende, Doetpog, Doetbant	•	2,54 4,38 5,13 3,98 12,29 1,66	0,17 1,63 0,78 0,47	79,70 84,41 80,90 80,61	5,14 5,49 5,19 5,30	1,28 0,88 1,04	13,88 9,21 12,88 11,98

	3	lohtohle		Ajchenfrei						
Oesterreichische Rohlen (nach Schwackhöfer)	Wasser	Ajde	Schwefel	Rohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff	Stidftoff			
Oesterreich.										
Grünbach, Jodlhoferflöt	5,44	2,52	1 ' I	76,46	4,80	17,75	•			
" Caroliflög	5,39	5,88	0,79	•	4,89	18,49	1 '			
"Antoniflöt	5,22	2,49	0,55	70,34	5,19	23,43	1,04			
Böhmen.		!			! :					
Rladno, Marianschacht, Würfel	11,08	5,99	0,53	78,52	4,91	15,65	0,92			
" Rleinkohle	11,45	17,11	1,10	77,78	4,81	16,30	1,11			
" Pruhonichacht, Würfel	12,24	9,84	0,72	80,28	4,66	14,00	1			
" Förderkohle .	11,22	18,68	1	-	4,54	13,94	i			
"Barréshacht, " .	8,07	14,61	0,77	81,43	4,48	12,77	1,32			
Libufin (Schlan), Förderkohle	14,27	9,35	0,69	80,11	4,53	14,06				
Schlan	18,92	13,91	0,92	73,89	5,02	19,36	1 '			
Pilsener Beden, Radnic	12,02	12,86	1	76,92	4,57	17,38				
" Tremosna, Stück		i	0,69		1	11,70	1			
" " " Nuß	10,48	7,06	0,60	80,98	4,77	13,16	1,09			
" Littig, Würfel	5,82	16,02	0,93	82,01	5,09 5,03	11,85 12,91	1,07			
" " Nuß	6,45	11,88 11,34	l i	80,99 79,68	4,86	14,00	1,46			
" " Miröschau	8,02	11,04	1,13	13,00	7,00	14,00	1,20			
" " Nürschau, Pankraz- zeche, Würfel	8,82	7,56	0,47	82,51	4,71	11,72	1,06			
Mantau, Austriaschacht	I '	, "	1,07	80,88	4,80	12,99	1,33			
Nordöstliches Böhmen, Schatzlar	3,98	į i	1,29	79,79	4,86	14,21	1,14			
Sugliff	·	22,92	1,57	78,99	4,78	14,47	•			
,, ,,	J	; ;								
Mähren.	1.07	00.00	1 00	86,45	4,71	7,93	0,91			
Rossit, Ferdinandschacht	1,07	23,90	1,96	87,80	4,82	6,47	0,91			
" Juliusschacht	1,59	14,59 16,55	1,85 2,94	86,52	4,36	7,57	1,55			
"Simonschacht	1,42 3,38	15,42	2,94	8 5 , 6 8	4,31	8,39	•			
" Zbeschau	6,24	8,96	1,04	79,48	4,61	14,79	1,12			
Sarmonogilharuho	3,19	11,94	0,39	81,04	4,67	13,06	1,23			
"Sutmann Kärderk	2,68	10,67	0,66	82,95	4,83	11,36	0,86			
"	_,				,		·			
Shlesien.	0.05	0 52	0.00	טט גג פט גנ	A 771	12,05	0,89			
Polnisch=Ostrau, Wilczek	3,25	9,57	0,80	82,5 5 82,72	4,71 4,81	12,05	1,09			
" " Zwierzina	3,03	9,92 6,30	0,68	77,82		15,92	1,18			
" heinrichglückzeche	2,75 3,59	4,59	0,34	81,82	4,49	12,92	0,77			
Orlau-Lazy, Carl	6,41	9,86	1 -		4,82	15,30	1,05			
Poremba	3,16	3,53		83,18	4,85	10,82	1,15			
	5,20	3,00	-,55],-0	_,					
Ungarn. Fünftirchen, Förderkohle	3,30	22,45	2,75	82,86	4,60	11,70	0,84			

							5	toh	len	фe	mie	•									511
	 Horn (Fischer's Rahresb. 1893, 7). Nevole (Fischer's Rahresb. 1888, 2). 						o 2						Bosanitsch (Fischer's	3ahresb. 1888, 3).		Berg= u. Hütten=3tg. 1884,				Talatschet (Oesterr. 3st.	
	0,51	08'0	22,22	6,30	4,22	12,37	2,00	6,45	3,83	7,24	9,54	2,01	96'9	13,73	98′0	0,94	0,49	09'0	69'0	l	
	14,71	19,38	12,78	11,83	12'6	15,50	4,40	1,30	0,16	0,23	0,30	2,90	0,95	1,34	11,94	8,80	18,75	4 5,64	6,02	9,50	
	20'2	2,64		İ	İ	1	i		0,37	1,12	1,10	1,26	1	1	0,79	0,85	0,52	0,55	1,48	0,50	
	9,22	11,19	9,33	80'6	8,62	29'6	10,40	9,21	11,59	12,42	11,81	11,08	6,48	4,80	13,59	10,53	13,55	9,22	15,37	8,80	
	6	11	0,48	0,38	0,70	0,45	10	<u>ල</u>	11	12	11	11	9	4	1,61	1,59	1,64	1,57	1,63	1,20	· ·
lind	4,90	3,93	8,22	4,38	4,82	3,65	4,50	4,50	3,55	8,99	4,24	4,65	3,99	3,73	4,64	4,78	4,68	2,96	4,96	5,00	
liari	68,64	62,06	51,97	68,03	71,93	28,36	78,70	78,54	80,50	75,00	73,01	78,10	82,61	76,40	66,58	72,51	60,37	39,46	69,85	75,00	
	Eibenberger a. d. Pielach	Schindelecker (Rieder=Desterreich) .	Tremojájna	Fürstenstein	Offican	Kladno	Officen	Hermsdorf	Schadowig, Cedlowig	" 3daftollen	" Budaschin	Dobrau	Mustapic	Ostpaonica	(1. Flöß	2. "	Szenut, { 3. " hängend	Dubbutii 3. " liegend	4. "	Siebenbürgen, Bfilthal	

Englische Rohlen	Rohlenstoff	Wasserstoff	Stidftoff	Sauerstoff	Schwefel	
Wales. Duffryn Rigons Merthyr Machen Rock Bein Abercarn Graigola Tree Quarter Rock Bein Brymbo Main Mittel aus 36 Proben	88,26 90,27 71,08 81,26 84,87 75,15 77,87 83,78	4,66 4,12 4,88 6,31 3,84 4,93 5,09 4,79	1,45 0,63 0,95 0,77 0,41 1,07 0,57 0,98	0,60 2,53 17,87 9,76 7,19 5,04 9,52 4,15	1,20 1,37 1,86 0,45	
Rewcastle. Hewcastle, Hartley Hebley's West Hartley Main Broomhill Mittel aus 18 Proben	83,47 86,81 81,81 80,26 81,85 81,70	6,68 4,96 5,50 5,28 5,29 6,17 5,31	1,42 1,05 1,28 1,16 1,69 1,84 1,35	8,17 5,22 2,58 2,40 7,53 4,37 5,69	0,06 0,88	
Lancashire. Ince Hall, Pemberton """Jard Balcarras, Lindsah Cadwell and Thomson Higher Delf. Wigan Blackbrook Little Delf Handschafter Moß Hall Mittel aus 28 Analysen	68,72 80,78 83,90 75,40 78,86 82,70 77,33 75,53 77,90	4,76 6,23 5,66 4,83 5,29 5,55 5,56 4,82 5,32	1,20 1,30 1,40 1,41 0,86 1,48 1,01 2,05 1,30	18,63 7,53 5,53 19,98 9,57 4,89 12,02 7,98 9,53	1,35 1,82 1,51 2,43 1,19 1,07 1,03 3,04 1,44	
Schottland. Wellewood	81,36 76,09 76,94 79,82 78,53	6,28 5,22 5,20 5,82 5,61	1,53 1,41 Sp. 0,94 1,00	6,37 5,05 14,37 11,31 9,69	1,57 1,53 0,38 0,86 1,11	1
Loscoe Soft	77,49 81,93 77,97 79,68	5,58		8,58	1,30 0,91 1,14 1,01	2 2 4 2

H5,92 5,18 7,38 1,51 H5,99 6,40 3,63 1,18	80,54 4,76 14,70	81,01 6,17 10,38 2,44 Invito	96'9	_	11,74	1	7,08 1,19	E'1	11,30 1,24 Milety	18,02	¥ 	2,15	10,68 1,36	6,140 1,02 Matter
H5,92 5,18 7,38 H5,99 6,10 3,88	80,54 4,76 14,70	6,17 10,9H	96'9 KG'9	6,81	11,74	1	7,00	•		13,02	- ### - ###			
85,92 5,18 8,90 8,00	80,64 4,76 1	6,17	6,53×	_	_			R,40	08'11	19,02	H, H	18,77	10,08	6,130
45,92 H4,93	80,54		<u>-</u>	5,47	5,36	!								
		81,01	92				1,93	14.0	4,61	B,34	38,0	5,45	5,98	12,48
1,73	$\overline{}$		₹	HG,855	81,69		20°0%	84,92	80,08	79,48	86,H1	78,69	82,50	06'0M
	. 5. 6-, 5.	1,36	12,66	3,95	7,74	;	E .	1,46	1,20	1,03	2,40	1,96	1,43	24,23
0,18 0,07	0,115	1,61	0,77	97'0	0,75		0,17	0,75	0,55	0,39		1,23	0,84	0,82
1,49	l	2,317	FF.	1,49	3,14		# S-1	1,05	 	Ť.	. 1	90,0	1,77	0,83
7. 12. 17.	14,21	10,07	0,10	6,335	10,72	;	7,41	₹,22	8 8 8	¥.21	7,82	13,33	10,01	4,40
5,013 5,R1	4,65	6,00	5,12	52,0	4,80	i	57.0	5,30	4,43	6,29	6,71	5,83	6,16	9,22
84,31 86,17	78,65	78,09	74,94	27,28	74,75	4.0	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	82,56	£.0€	78,57	\$4,07	76,08	F80,63	61,04
Befte Rohle von Rewenftle (Norben) . Cannellofte von Rewenftle (Norben) .	Seaton : Dampfleffelfoble (Rerben) .	Low- Main Flögloble (Rorden)	Ruftoble von Sunderland (Rorben) .	Schmiebefohle (Rorben)	Rugfohle von Bartlepool (Rorben) .	Maichingelle von Beimeby (Gub-	Zantes)	Efforintohle (Cub. Males)	Coble bon Dowlais (Gub. Males)	Poble von Wolverhampton (Stafforde	Rigan Cannellehle (Lancafhire)	goble von Apribire (Schottland)	Splintfohle aus den Elgingruben (Schottland)	abeabtohle
	5,00 7,24 1,49 5,81 1,11	a) . 84,81	a) 84,81 5,08 7,24 1,49 n) 86,17 5,81 8,71 1,11 78,65 4,65 14,21 — 78,69 6,00 10,07 2,37	a) 84,81 5,08 7,24 1,49 n) 86,17 5,81 8,71 1,11 78,65 4,65 14,21 — 78,69 6,00 10,07 2,37 n) 74,94 5,12 5,15 1,33	He (Norben) , 84,81 5,00 7,24 1,49 He (Norben) , 86,17 5,81 8,71 1,11 1,11 c (Norben) , 78,65 4,65 14,21 — Rorben) , 78,69 6,00 10,07 2,47 nb (Norben) , 74,94 5,12 6,12 6,15 1,83	He (Norben) . 84,81 5,00 7,24 1,49 He (Norben) . 86,17 5,81 8,71 1,11 1,11 1,11 1,11 1,11 1,11 1	He (Norben) . 84,31	He (Norben) . 84,81	He (Norben)	84,81 5,00 7,24 1,49 86,17 5,81 8,71 1,11 78,65 4,65 14,21	84,81 5,08 7,24 1,49 86,17 5,81 8,71 1,11 78,65 4,65 14,21 — 78,69 6,00 10,07 2,37 74,74 5,12 5,24 6,35 1,49 74,75 4,90 10,72 1,49 82,76 5,73 7,41 1,34 82,76 5,30 8,22 1,05 89,33 4,48 3,25 1,05	ben) . 84,81	84,81 5,00 7,24 1,49 86,17 5,81 8,71 1,11 78,65 4,65 14,21 — 78,09 6,00 10,07 2,37 74,94 5,12 5,16 1,83 82,72 5,24 6,35 1,49 74,75 4,90 10,72 1,14 82,56 5,73 7,41 1,84 82,56 5,80 8,22 1,05 89,33 4,48 3,25 1,05 89,33 4,48 3,25 1,05 78,57 5,29 12,84 1,84 84,07 5,71 7,82 — 76,06 5,81 13,38 2,00	84,81 5,08 7,24 1,49 86,17 5,81 8,71 1,11 78,65 4,65 14,21 — 78,09 6,00 10,07 2,37 74,94 5,12 5,16 1,83 82,72 5,24 6,35 1,49 74,75 4,80 10,72 1,49 82,56 5,86 8,22 1,05 89,38 4,48 3,25 1,05 89,38 4,48 3,25 1,05 89,38 4,48 3,25 1,05 89,09 6,81 13,88 2,00

1) Bergl. Berge, Gutten- u. Salinent. 9, 860; 10, 388; 12, 175.

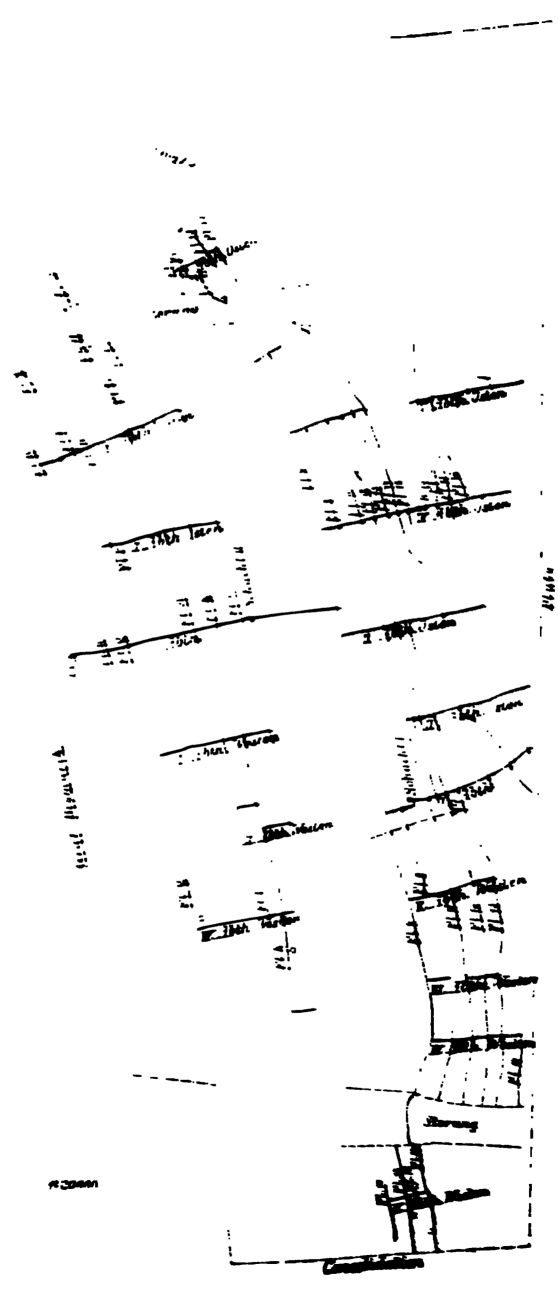
Rohlendemie.

79,760 4,893 7,517 1,429 0,689 1,912 3,900 86.215 5,227 1,527 8,031 28,527 65,661 Pendleton 4 ft. 81,228 73,913 4,858 11,320 1,668 0,631 0,960 6,600 80,551 6,294 1,818 12,837 Bickershaw : Bickershaw Collieries, Leigh, near 28,314 64,099 76,487 6,964 1,067 1,749 4,838 63,733 6,434 1,674 9,259 Wigen 4 ft. Manchester 69,774 4,819 12,445 1,166 1,166 8,913 7,150 31,666 57,871 78,956 6,453 1,508 14,083 Огошроптке 32,287 56,464 \$2,463 5,873 1,603 72,409 5,158 8,844 1,408 6,532 6,699 R U Pemberton 29,809 63,870 78,930 4,904 1,565 1,961 1,961 4,360 85,203 5,294 1,689 7,814 Main Віокегарам 27,553 64,629 82,182 5,610 1,924 10,284 75,049 5,123 9,391 1,757 0,862 4,286 3,532 Upper Drumgray mass to qoT 24,264 60,899 72130 4,672 6,565 1,253 1,253 1,253 2,576 2,261 85,240 6,521 1,481 7,758 Hard Midrib 25,633 65,037 75,484 4,982 7,865 1,590 0,749 6,549 2,781 83,945 5,541 1,768 8,746 Zeem Bottom of 32,085 57,755 5,105 8,251 1,526 0,492 4,086 6,074 83,342 5,713 1,710 9,235 Thom fon 1) gibi folgende Bufammenftellung Туկվеցիе<u>⊁ Сов</u>ј Со. 30,103 50,276 68,134 4,777 4,861 1,218 3,389 14,902 4,719 6,047 6,047 1,542 6,154 Colliornes Tyldesley Thakeriey 88,029 4,112 1,977 0,961 0,689 3,216 1,016 92,585 4,826 1,011 2,078 Collieries, Glam notanjivaN snoxtN Buf. ber Roblenfubftang: Clementaranalyse Berfofung. Kohlenftoff Bofferftoff Stidftoff Soblenfoff Stafferfoff Stafferfoff Staffer Elige

		5	È)					
Etwibull, Raufafus 1)	aufajus 1) I	45,46	5,25	78′0	19,78	1,11	7,60	8,92	Sprtin (Bergh. 3tg.	
	II	78,42	5,13	1,04	14,09	1,32			1892, 428).	
/ Roubein	Roubelnos, Splinttoble	71,02	20′9	17,51	51	2,90	4,00			
	B104 7	75,85	5,12	16,48	48	0,85	2,20			•
MINISTER	CONTRACTOR	96,36	4,32	14,37	37	8,82	11,23	•		
Carbinent.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	78,60	5,27	16,61	61	0,17	4,36			
THE PERSON	SECTION OF THE SAME	78,50	4,07	15,44	44	99'0	1,40			Ro
3		76,40	3,87	15,53	53	0,33	5,40	u		ble
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	88.4	8,46	20,06	98	0,70	3,50	spo	Dugemuns (viggers	ndje
大きれる東方	一.	37:	5,43	16,87	87	0,15	2,86	IJ		mi
	· · · · · ·	H. H.	4.36	18,89	69	1,53	3,00			2.
Aprinale margh	· · ·	3 50	100 mg	19,61	61	1,22	4,28			
	•	JA NE	34.45	8,86	28	2,54	8,93			
The state of the s		三年	P.	11,27	27	0,62	20′2			
The section of	*	金额	171	9,44	*	Ġ	2,50			
4		31.85	É	10,00	2	6,60	8 10	2,60		
, I		48:	7. K	7,18	2	2,90	4,40	09'0	Binten (Bergh. 3tg.	
		14	2	6,90	₽.	8,80	2,60	08'0	1880, 429).	
		N. F.	4:4	7,78	29	1,38	16,90	1,30		
-		E ii	71.7	18,81	7	74'0	0,78	1,70	Alerejem (vgl. E. 406).	51
	,				-					

			_		_			
Amerita, Ajien u. a.	Rohlenfloff	Bafferftoff	Stifftoff.	Sauerftoff	Schwefel .	श्चीकृ	Maffer	
(ABaffen Mine	72,16	4,81	1,31	9,55	_	8,60	2,97	
Roug Deine, Quertfano Co	68,17	4,82	0,80	12,60	0,72	10,45		
Remeaftle Mine, Barfielb Cy.	69,61	3,94	1,48	10,11		12,00		
pp	100,01	W/AT W	4/20	10111	0,00	20,00	1	
Berwind Mine, Las Animas (vy	74,22	5.44	1 40	7,30	0,59	4,75	1.94	
E (5).		0,22	1/40	1,00	0,00	70,10	A pair No	
G Cogle Wille Dimes, Las Ani:		1.00	A 4=	er on	0.55	11.05	0.75	Chicogo
mes Cy	74,63		,	[. '	0,55			
Crefted Butte, Gunnifon Ch.	74,70	-	-		0,55	4,00		Rella
Sopris Mine, Las Animas Cy. Bicton Mine, Huertsans Cy. Robinson Mine, Suertsans Cy	78,85							
Bieton Mine, Suertiono Cp.	72,30		1,29	12,31	0,60		3,27	
Bobinfon Mine, Quertfano Cy	73,20	5,27	1,36	11,83	0,67	5,55	2,62	
Santa Clara Mine, Quert-		ļ						1
fano Cy	67,36	5,67	1,21	8,58	0,40	14,40	1,08	
Coal Creed Dline, Fremont Cy.	69,49	4,73	1,85	12,97	_	4,00	7,26	, l
B= (Birft Bool Mine	78,36	4,61	1,10	9,40	1,15	5,38	-	E\$100
BE Chaner Mine	80,10	4,35	1,08	8,41	0,65	5,40	_	Bell
Firft Pool Mine	76,60	4,46	1,05	10,22	1,30	6,85	1 —	1 444
(Conceptions Bay		5,76		13,24				Ĺ
1.1 1 1 1		δ,33		22,75		6,21	1	11
Port Famine	38,98	7	0,58	13,38		36,91		
El Parcha Ston		5,52	,	17,33		,		ì
Talcahuano Bay				13,95	0,94			1
Malauma Man		5,50			1,06	-		Bi
Milesenian Charles Water T.						13,40		1 10
patagonien, Sanon Bag II	59,63	5,68	0,63	17,45	0,96	15,64		3
					0,70			111
Borneo	82,39	5,32	1,23	8,32	1,45	2,04		, } =
	64,52	4,47	0,80	20,75	-	7,74		11 1
, П	54,31	5,03	0,98	24,22	1,14	14,32		ħ
,	70,33	5,41	0.67	19,19	1,17	3,23		3
Subcap	63,40	2,89	1,27	1,01	0,98	30,45		1
Tingal		; 3,38		7,80	1,32	29,09		4
Tingal	70,44	4,20	1,11	9,27	0,70	14,38		
V4 2 2 2	65,86	'	1,12	7,20	1,14	8,67		
Tasman's Halbinjel	65,54		1,91	1,75	1,03	26,41		
Companies Sinjan a c c p c	64,01	3,55	0,94	, 3,38	0,85	27,17	—	,
Storachi, Infel Peffo	77,00	5,70	11,	,00	0,60	2,80		
Naratiu	69,40	5,20	11,	,90	1,20	1,60	2,70	fe
夏Cataichina	78,60	5,80	8	,70	0,70	4,90	1,30	
Daite, Bastoble	69,30	5,50	4	,90	3,50	16,30	0,50	
Tai=die, Proc. Chanfi I	85,71	4,35	0,98	3,66	0,51	4,80	0,80	្រីស្តីនិធី
	89,82	2,38	0,72	3,94	0,24	2,90	2,00	IL
LaoclungeR'on, Prob. Hunan II Auact'onst'u, Prob. Shanji III	86,18	8,43	1,08	4,11	0,80	4,40	1,55	130
Tangshan IV	82,56	5,00	1,19	6,93	0,50	3,82	0,57	64
Cap ber guten hoffnung	61,02	5	12,19	_		30,88	0,07	Rost.
g-th-mg-	1	\		1	1	1		
	1	1		,	1	,		*

acite	Rohlenstoff	Wafferstoff	Stidftoff	Sauerstoff	Schwefel	Ajó	Wasser	
	75,41	1,51	0,42	1,82	4,14	16,70		F. Fijder,
	85,45	1,48		,77	3,11	7,19	_	Bergaład. (Gastechn. 1885,
eiche Stücktohlen	86,92	1,83	1,	,66	2,08	3,73	3,87	200).
rte "	84,95	1,90	1	,59	3,72	5,40	3,44	
iche Broden	80,33	1,68	1	,55	3,88	8,79	3,77	
rte "	74,52	1,66		.5 8	5,61	14,35	3,28	Rämper 1863.
irderkohlen	71,65	1,56	0,	,93	6,09	16,32	3,45	
n, weiche Broden	81,75	1,86	0	,00	3,98	8,56	3,85	!
ittelbant	85,34	3,25	2	.21	5,30	9,20	_	Dank 1977
iterbank	74,61	1,95	3,	.83	8,60	19,61	_	Daub 1877.
jen	82,42	2,66	0,03	10,38	0,19	4,32	_	Stein (vergl.
	61,47	1,34	0,06	7,91	0,29	28,84		6. 503).
ı	72,46	0,80	1 ' 1		0,23	21,50	3,50	John (3. angew. 1893, 285).
	91,16	3,11	0,91	2,74	0,86	1,12		Lecornu (Ann.
	93,00	3,08	0,54	1,67	0,68	1,03		d. Min. 14, 319).
	91,44	3,46	0,21	2,58	0,79	1,52		Dingl. 90, 212.
(Lowerflöt	94,18	2,99	0,50	0,76	0,59	0,93		1
) Kilgettyflög.	93,27	2,72	0,18	2,47	0,15	1,21	_	C. S. Berkins
ithal	92,56	2,11	4	68	0,12	0,43	0,11	(Engineering
ınseathal	91,11	3,58	3	24	0,59	1,51		1880, II, 261).
1 9 r	90,27	4,12	0,63	2,53	1,20	1,25	_	!}
	87,22	2,49	3,	39		6,90	_) ox a a way in
	94,00	1,49	0,	85	_	4,00		}3acquelin.
	91 ,4 5	4,18	2	.12	 	2,25	—	Pagnonit (aug
	89,77	1,67	3	,99		4,57	_	Regnault (aus
	71,49	0,92	8	,12		26,47		βπαρφ).
Ruby Mine .	87,56	3,11	0,13	2,69	0,89	4,15	0,72	Bijder's Jahresb.
Inthrazite Mine	89,45	3,33	0,66	1,19	0,78	4,00	0,59	1893, 181.
vanien	86,91	2,80	3	,89	0,43	5,97		Shulze (Dingl.
			:		ł	Ī		245, 81).



/1K: #14)

tilbigtute unn "Unfer triff".

Analysen russischer Steinkohlen zeigt die Tabelle S. 515, amerischer u. a. Kohlen die Tabelle S. 516. Die meisten Untersuchungen lanischer und sonstiger ausländischer Kohlen beschränken sich leider auf r, Koksprobe, Asche und Schwesel, deren Wiedergabe nicht lohnt. Tabelle 7 zeigt Analysen verschiedener Anthracite.

Im die Schwankungen in der Zusammensetzung der Kohlen einer Erube zu lernen, untersuchte der Berj. 1) mit Dr. Guericke 24 Kohlenst der Zeche "Unser Fritz". Fig. 307 zeigt die Flötzkarte. Der fel wurde durch Berbrennen im Sauerstoffstrom bestimmt. Zur Berung des Stickstosses wurde etwa 1 g der Probe mit 20 ccm Schweselsunter Zusatz von 8 dis 10 g krystallisirtem Kaliumsulsat in bekannter gekocht. Nach etwa zwei Stunden ist die Zersetzung beendet, so daß lusatz von Natronlange das gebildete Ammoniak abdestillirt werden konnte. Folgende Tabellen zeigen das Ergebniß der Analysen. Der Kohlenstoffs der aus Schacht I geförderten Kohle schwankt daher von 76,3 (Anal. 9) 3,2 Proc. (Anal. 14), der aus Schacht II von 74,5 (Anal. 19) dis Proc. (Anal. 20), berechnet aus wasserseie Kohle.

								
•			Rohlenftoff	Wasserstroff	Ctidftoff	Sau erftoff	Ecovefel, flüchtig	M de
lög K. IV, Weften.	II. Sohle,	Oberbank	80,13	4,98	1,35	10,57	0,83	2,14
lög K. III, Often.	II. Sohle,	Unterbank	78,01	4,85	1,26	10,94	0,91	4,03
lög Q. III, Often.	II. Sohle,	Oberbank	80,03	4,96	1,59	9,77	0,98	2,67
Desgl.		Unterbank	77,70	4,67	1,34	. 11,18	1,86	3,25
lot Q. IV, Weften.	II. Sohle,	Oberbank	80,14	4,81	1,15	11,23	0,62	2,05
Desgl.		Unterbank	77,57	4,75	1,24	12,57	0,70	3,17
lög 14. V, Often.	II. Sohle,	Oberbank	81,83	4,88	1,48	9.80	0,91	1,10
Desgl.		Unterbank	81,44	4,88	1,42	8,54	0,85	2,87
lötz 14. V, Weften.	II. Sohle,	Oberbank	76,30	4,39	1,69	8,15	1,42	8,05
Desgl.		Unterbank	79,59	4,74	1,58	8,49	0,69	4,91
lög 13. V, Weften.	II. Sohle,	Oberbank	82,74	4,81	1,68	8,17	0,54	2,08
Desgl.	•	Unterbank	81,34	4,86	1,56	8,95	0,86	2,43
lög 12. II, Weften.	III. Sohle,	Oberbank	83,09	4,68	1,43	9,14	0,51	1,15
Desgl.		Mittelbank	83,15	4,84	1,32	8,74	0,42	1,53
Desgl.		Unterbank	78,88	4,70	1,27	8,80	1,98	4,37
löt 12. V, Weften.	II. Sohle,	Oberbank	81,67	4,47	1,30	8,57	0,83	3,16
Desgl.		Mittelbank	80,57	4,94	1,65	8,77	1,08	2,99
Desgl.		Unterbant	79,05	4,82	1,38	7,39	1,63	5,73
lög 12. VI, Often.	II. Sohle,	Oberbank	74,47	4,37	1,22	8,77	3,29	7,88
Desgl.		Mittelbank	83,08	4,95	1,48	7,97	0,77	1,75
Desgl.		Unterbank	81,20	5,03	1,34	9,29	0,98	2,16
lög 12. I,	II. Sohle,	Oberbank	81,52	4,68	1,29	9,25	0,62	2,64
Desgl.		Mittelbank	81,72	4,78	1,33	9,70	0,42	2,05
Desgl.		Unterbank	80,64	4,53	1,35	9,23	1,15	8,10

⁾ Fijcher's Jahresber. 1894, 5.

4 U	2,14 4,03	Schwefel, flüchtig	Rohlenftoff &	Wasserstoff und	nmense				Atome Atome
1 II K. IV, 0 2 II K. III, U 3 II Q. III, 0 4 U 5 II Q. IV, 0 6 U 7 II 14. 0	2,14 4,03		Rohlenftoff	afferfloff	ďftoff	rftoff			
2 II K. III, U 3 II Q. III, O 4 U 5 II Q. IV, O 6 U 7 II 14. () 8 U	4,03	U 83		<u> </u>	3	Sauerstoff	H	N	0
2 II K. III, U 3 II Q. III, O 4 U 5 II Q. IV, O 6 U 7 II 14. () 8 U	4,03	U.CO)	82,58	5,13	1,39	10,90	74,6	1,4	9,9
3 II Q. III, O 4 U 5 II Q. IV, O 6 U 7 II 14. O	•	0,91	82,08	5,10	1,33	11,49	74,6	1,4	10,5
4 U U U 5 II Q. IV, O U U T U U U U U U U U U U U U U U U U	2,67	0,98	83,06	5,15	1,65	10,14	74,4	1,7	9,2
6 U U O O O O O O O O	3,25	1,86	81,88	4,92	1,41	11,79	72,1	1,5	10,8
6 U U O O O O O O O O O O O O O O O O O	2,05	0,62	82,34	4,94	1,18	11,54	72,0	1,2	10,5
8	3,17	0,70	80,69	4,94	1,29	13,08	73,5	1,4	12,2
	1,10	0,91	83,52	4,98	1,51	9,99	71,6	1,6	9,0
9 1 1 14. 0	2,87	0,85	84,59	5,07	1,47	8,87	71,9	1,5	7,9
	8,02	1,42	84,28	4,85	1,87	9,00	69,0	1,9	8,0
10 U	4,91	0,69	84,31	5,02	1,67	9,00	71,5	1,7	8,0
11 I 1 13. 0	2,06	0,54	84,95	4,94	1,72	8,39	69, 8	1,7	7,4
12 U	2,43	0,86	84,11	5,03	1,61	9,25	71,7	1,6	8,3
13 I 12. II, O	1,15	0,51	84,50	4,76	1,45	9,29	67,6	1,5	8,2
14 M	1,53	0,42	84,81	4,94	1,35	8,90	69,8	1,4	7,9
15 U	4,37	1,98	84,24	5,02	1,36	9,38	71,5	1,4	8,4
16 I 12. V, 0	3,16	0,83	85,06	4,66	1,35	8,93	65,7	1,4	7,9
17 M	2,99	1,08	83,99	5,15	1,72	9,14	73,6	1,8	8,2
18 U	5,73	1,63	85,33	5,20	1,49	7,9 8	73,2	1,5	7,0
19 II 12. VI, O	7,88	3,29	83,83	4,92	1,37	9,88	70,4	1,4	8, 8
20 M	1,75	0,77	85,23	5,08	1,52	8,17	71,5	1,5	7,2
21 U	2,16	0,98	83,83	5,19	1,38	9,60	74,3	1,4	8,6
22 I 12. I, 0	2,64	0,62	84,27	4,84	1,33	9,56	6 8, 9	1,4	8,5
23 M	2,05	0,42	83,79	4,90	1,36	9,95	70,2	1,4	8,9
24 U	3,10	1,15	84,22	4,73	1,41	9,64	67,4	1,4	8,6

Vorstehende Tabelle zeigt den Gehalt der Rohkohle an Asche und Schwesel (slüchtigen), die übrigen Bestandtheile auf Reinkohle berechnet. Obgleich ein Theil dieses Schwesels zweisellos organisch gebunden, somit Bestandtheil der Reinkohle ist, wurde der Schwesel hier nicht mitgerechnet, da die Menge des organisch gebundenen Schwesels noch nicht genau zu bestimmen ist. Die von den meisten Analytikern ausschließliche Bestimmung des Gesammtschwesels (nach Eschka u. s. w.) führt zu falschen Schlüssen, da durch Nichtberücksichtigung des in der Asche bleibenden Schwesels die Zahlen sür Sauerstoff zu niedrig erscheinen.

Für beide Schächte ergeben sich daher folgende Grenzwerthe:

				Ι				II	
Ujd	he	1,2	bis	8,0	Proc.	1,1	his	7,9	Proc.
				2,4	"	0,6	77	3,3	"
ا بد	Rohlenstoff Wasserstoff Stickstoff	83,8	77	85,3	77	80,7	77	85,2	77
tot	Wasserstoff	4,7	77	5,2	n	4,9		5,2	77
. <u>E</u>)	Stickstoff	1,3	77	1,9	77	1,3	22	1,7	"
ಹ	Sauerstoff	8,0		10,0	11	8,2	77	13,1	n

Selbst die Kohlensubstanz desselben Flötzes ist nicht gleich zusammengesetzt (z. B. Anal. 17 und 18); solche gewaltige Schwankungen, wie sie Stein (S. 503) beobachtete, werden aber wohl selten vorkdmmen.

Es ergibt sich daraus ferner, daß die Kohlen der mit Buchstaben bezeichsneten Flötze verhältnißmäßig sauerstoffreicher sind als die der übrigen. Dabei ist zu beachten, daß das Hangende der Grube größtentheils aus Schieferthon besteht (welcher von Bergleuten als "sehr faul" bezeichnet wird), zum kleineren Theile aus Sandstein. Daß hier eine nachträgliche Oxydation stattgefunden hätte, ist nicht anzunehmen, da die Kohle wenig geneigt ist, Sauerstoff aufzunehmen. Die Proben 22 bis 24 sind sämmtlich einer Stelle entnommen (durch einen Pfeil bezeichnet), welche seit dem Jahre 1878 dem Wetterzuge ausgesetzt war, und doch zeigte die Analyse keine nennenswerthe Abweichung in der Zusammensetzung, so daß die Oxydation von Wasserstoff und Schwesel, sowie auch die Aufnahme von Sauerstoff nur ungemein gering sein kann.

Nachfolgende Analysen westfälischer sogen. Eßkohlen verglichen mit Nixon's Steam Navigation coal, welche in der deutschen und englischen Warine als Normalkohle bei Ermittelungen über die Leistung der Schiffe und Waschinen verwendet wird, wurden im Laboratorium der Bergakademie zu Berlin ausgeführt 1):

		eľ	W	3affer=	und asch	enfrei
,	Afche	Schwefel	C	Н	0+N	Rots= ausbeute aschenfrei
Nigon's Steam Navigation coal	2,78	0,10	92,71	4,26	3,03	90,3
Zeche Ringeltaube bei Unnen. Flög II Zeche Ringeltaube bei Unnen. Flög III.	1,56	0,18	91,14	4,87	3,99	85,0
Dritte Tiefbausohle	1,54	0,24	90,57	4,46	4,97	88,2
Flöt III. Dritte Tiefbausohle Rachtigall = Tiefbau bei Bommern.	1,45	0,29	90,28	4,27	5,44	87,5
Flög II	0,82	0,65	91,75	4,7 8	3,46	85,4
Mittelpacen aus dem Muldenstück		'				
der Wittener Mulde	4,43	0,68	89,51	4,34	6,15	85,5
Zeche Bickefeld	3,94	1,45	91,99	4,27	3,74	86,4

¹⁾ Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinent. 25, 75.

Cannelfohle (Parrottohle) brennt an der Flamme entzündet wie ein Licht (candle); wegen ihres hohen Wasserstoffgehaltes gibt sie hohe Gasande beute. Sie hat meist ein festes gleichmäßiges Gestige und muscheligen Bunk. Sog. Stellarit wirft beim Brennen Funken aus. Eine Abart der Caund-tohle ist die Bogheadkohle¹), welche besonders bei Torban-Hill ist Bathgate (Edinburg) vorkommt, und besonders als Gaskohle verwendet with Penny sand in der Bogheadkohle:

Rohlenftoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	81,16)	
Wafferstoff	•	•	•.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	11,24	
Stidstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,22}	aschenfrei
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	5,97	
Schwefel .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,41	
Ajche	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	21,22	

Bogheadkohle von Resiutta enthält nach Buchner²) 50 Proc. M. C. Zinken³) giebt folgende Analysen von Cannel- und Bogheadkohle:

С	H	O	! N	S	Aige	Beobah
61,04	9,22	4,40	0,77	3,25	24,23	Mathes
80,07	5,53	8,10	2,12	1,50	2,70	Baug
84,07	5,71	7,82	_	 —	2,40	79
86,17	5,81	3,71	1,14	0,07	3,11) n
68,13	6,49	2,99	2,27	2,47	12,13	
66,00	8,58	5,83	0,55	0,70	21,18	How
	!	! :				!
64,02	8,90	5,66	0,55	0,50	20,82	Ander
	· · i	i				:
80,39	11,19	7,11	1,30		—	
58,89	8,56	7,23	—	_	25,52	n
		! : !				
80,96	10,15	0,68	5,58		8,21	Hon
	61,04 80,07 84,07 86,17 68,13 66,00 64,02 80,39 58,89	61,04 9,22 80,07 5,53 84,07 5,71 86,17 5,81 68,13 6,49 66,00 8,58 64,02 8,90 80,39 11,19 58,89 8,56	61,04 9,22 4,40 80,07 5,53 8,10 84,07 5,71 7,82 86,17 5,81 3,71 68,13 6,49 2,99 66,00 8,58 5,83 64,02 8,90 5,66 80,39 11,19 7,11 58,89 8,56 7,23	61,04 9,22 4,40 0,77 80,07 5,53 8,10 2,12 84,07 5,71 7,82 — 86,17 5,81 3,71 1,14 68,13 6,49 2,99 2,27 66,00 8,58 5,83 0,55 64,02 8,90 5,66 0,55 80,39 11,19 7,11 1,30 58,89 8,56 7,23 —	61,04 9,22 4,40 0,77 3,25 80,07 5,53 8,10 2,12 1,50 84,07 5,71 7,82 — — 86,17 5,81 3,71 1,14 0,07 68,13 6,49 2,99 2,27 2,47 66,00 8,58 5,83 0,55 0,70 64,02 8,90 5,66 0,55 0,50 80,39 11,19 7,11 1,30 — 58,89 8,56 7,23 — —	61,04 9,22 4,40 0,77 3,25 24,23 80,07 5,53 8,10 2,12 1,50 2,70 84,07 5,71 7,82 — — 2,40 86,17 5,81 3,71 1,14 0,07 3,11 68,13 6,49 2,99 2,27 2,47 12,13 66,00 8,58 5,83 0,55 0,70 21,18 64,02 8,90 5,66 0,55 0,50 20,82 80,39 11,19 7,11 1,30 — — 58,89 8,56 7,23 — — 25,52

Analysen von in deutschen Gaswerken verwendeten Zusatskohlen ergale nach Bunte 4):

¹⁾ Jahresber. d. chem. Technol. 1859, 685; 1860, 574; 1861, 660; 1861 797; 1879, 1170; 1890, 108. — 2) Fischer's Jahresber. 1881, 986. — 3) Ebent 1881, 989; Berg= und Hüttenm. Zig. 1881, 230, 242; 1882, 237; vgl. Defter Zeitschr. f. Berg= und Hüttenk. 1888, 183. — 4) Fischer's Jahresber. 1890, 108.

		100	100 The. Robtohle	Robtoble	enthalten	E.	estate de l'accessoration	toyle enthalten	c. vreue-	toble	toble
Dertunft und Gaswett, welches die Kogle verwendel	Rohlenston	Bafferftoff	Mottre f	Schwefel	Holfbit3	Waffer bei 1100	Alpe	Mohneldo R	Wasterstoff	ełoR	aioR
Deutsche Zusaß=Rohlen											
Consolidation Cannel (Rarlgruhe)	88'08	2,70	5,62	1,23	1,27	0	5,30	85,41	6,02	09'09	58,39
Bohmifche Platteltoble, Würfel (München)	29,96	5,56	7,93	1,08	1,00	3,33	21,24	79,38	7,36	52,13	40,90
Böhmijche Plattelkohle, Stücke (München)	20'09	99'9	92'2	1,16	1,16	3,04	21,15	79,24	7,46	51,99	40,68
Böhmische Braunkohle (Falkenau), (Karlsruhe)	63,50	86,38	8,41	3,12	0,41	10,75	7,43	12,77	2,80	31,68	29,64
Ausländische Zusaß=Rohlen			Armonia agranica			-				-	
Tyne Boghead Cannel (Darmftadt)	73,09	5,73	99'9	29'0	1,29	0,15	13,41	84,55	6,68	60,22	54,15
Thne Boghead Cannel (Rarlsruhe)	67,35	5,35	3,79	3,27	1,01	0	19,23	83,37	6,62	61,20	96'19
Rilbride Cannel (Rarlgruße)	74,54	6,38	9,20	99′0	1,43	4,46	3,33	80,84	6,92	46,46	46,77
Plidderie Cannel (Altona)	76,61	6,75	7,25	99'0	1,24	1,77	5,72	82,82	7,29	46,79	44,40
Earl of Hopetown Cannel (Altona)	74,91	20′9	18'1	19′1	1,26	4,83	3,45	29'18	6,62	43,72	43,84
Earl of Hopetown Cannel (Darmstadt)	76,38	6,35	6,54	2,02	1,82	1,60	5,29	82,03	6,82	45,37	43,04
Schottische Woodville Boghead (Gaswerk)	76,39	6,57	7,37	1,76	1,22	3,09	3,60	81,87	7,04	44,00	43,30
Schottische Star Boghead (Gaswerk)	98'69	7,35	7,31	99′0	1,14	2,54	11,22	10'18	8,52	40,71	34,19
Australische Shale Boghead (Gaswerk)	18'69	8,43	4,85	0,54	0,81	0,29	15,77	83,17	10,04	30,58	17,63
	_	_		-		-		-	-	_	

Cannelkohle aus dem Oftrau-Karminer Becken hatte nach M. Gröger 1) folgende Zusammensetzung:

Rohlenstoff .	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	76,66
Wafferstoff .	•	•		•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	5,14
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	9,37
Stickftoff															
Berbrennlichen															•
Wasser		-													_
Asche															

Ueberblicken wir diese zahlreichen Analysen, so ergibt sich eine ganz außerordentliche Mannigfaltigkeit in der procentischen Zusammensetzung der Kohlen, selbst der organischen Substanz, also ohne Rücksicht auf Wasser, Asche und Schwefel 2). Weder zwischen Braunkohlen (S. 500) und Steinkohlen (S. 506), noch zwischen diesen und Anthracit (S. 517) gibt es eine scharfe Grenze. Viele Analytiker berechnen den Sauerstoff als mit Wasserstoff gebunden und bezeichnen den übrig bleibenden Wasserstoff als "disponibeln" (vgl. S. 395). So meinten Fleck und Hartig (a. a. D. S. 231), daß das Verhältnig det disponibeln und nicht disponibeln Wasserstoffs zum Kohlenstoff der wichtigste Maßstab zur Charakteristik der Kohlen sei, daß z. B. die Eigenschaft der Kohlen zu baden und dichte, feste Koks zu liefern, hauptsächlich von der Menge des disponibeln Wasserstoffes abhängig sei und nur schwierig eintrete, sobald auf 1000 Thle. Kohlenstoff weniger als 40 Thle. disponibeln Wasserstoff Die Menge der aus den Steinkohlen zu erzielenden Gase soll unter gleichen Verhältnissen dem nicht disponibeln Wasserstoff proportional wachsen Sie unterscheiben:

```
Auf 100 Thle. Kohlenstoff:
Disponibler
Wasserstoff
bis 40
bis 20 = Sinterkohlen und Anthracit,
über 20 = Gas= und Sandkohlen,
bis 20 = Backohlen,
über 20 = Backohlen,
über 20 = Backohlen,
```

Diese Eintheilung trifft aber nicht zu. Auch die von Regnault³) vors geschlagene Eintheilung der Kohlen nach dem Sauerstoffgehalte ist nicht zu treffend:

I.	Anthracit	(2,62 O + N)
II.	Fette, harte Kohle	$(4,47 \ 0+N)$
III.	Fette Schmiedekohle	(5,74 O + N)
IV.	Fette Rohle mit langer Flamme, Gastohle	$(8,89 \ 0 + N)$
V.	Trodene Kohle mit langer Flamme	$(16,39 \ 0 + N)$

Besser ist die Eintheilung nach der Koksausbeute (S. 112), welche aber, wie die Tabellen S. 506 und 507 zeigen, nicht unmittelbar mit den Analyses in Beziehung gebracht werden können. Besser Uebersicht über die Zusammer

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1893, 8. — 2) Obgleich letzterer zum großen Theil reganisch gebunden ist. Egl. Nachträge. — 8) Fischer's Jahresber. 1889, 30.

setzung der Kohlen gewährt ferner die Umrechnung auf Atome, wie S. 520 ausgeführt wurde.

Um die näheren Bestandtheile der Kohlen zu erforschen, wurden diese mit Lösungsmitteln und verschiedenen Reagentien behandelt.

Durch Behandeln der Kohlen mit Aether, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff haben verschiedene Chemiker geringe Mengen löslicher Stoffe erhalten. W. Smith 1) behandelte drei japanesische Kohlen folgender Zussammensetzung:

·	A	В	Miike Kohle
Rohlenstoff	69,66	73,98	74,22
Wasserstoff	5,35	4,20	5,84
Sauerstoff	12,92	12,66	5,61
Stidftoff	1,12	1,53	1,11
Schwefel	0,72	0,80	3,15
Waffer	3,13	2,27	0,62
Ajoje	7,10	4,56	9,45
Rohlenausbeute	59	58	60,5

mit Benzol, es löften sich von:

يتحد

A .	•	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,57	Proc.
B	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,18	n
Miike	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	9,50	n

Die in letzterer Kohle enthaltenen öligen Stoffe erinnern an Erdöl. Smith glaubt, daß die bituminösen Stoffe aus den Delen und Fetten der Pflanzen, aus denen die Kohlen entstanden sind, gebildet wurden, und daß sie daher weit reichlicher vorkommen in Kohlen von verhältnißmäßig jüngerem Ursprung.

P. Siepmann²) erhielt beim Behandeln westfälischer Gaskohle mit **Chloroform 1,25** Proc. einer bei 80° schmelzenden Masse folgender Zusammen= setzung:

Rohlenftoff	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	83,46	Proc.
Wafferftoff																
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,27	77
Stickstoff.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	٠,	•	•	•	•	2,71	n
Schwefel .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,63	22

E. Guignet³) behandelte die Kohlenproben mit Phenol. Die in ein gröbliches Pulver gebrachte Steinkohle wird bei 110° völlig getrocknet und dann in ein unfühlbares Pulver verwandelt. Hierauf erhitzt man sie mit völlig wasserfreiem Phenol auf 100°. Die Flüssigkeit färbt sich stark braun; man

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, 975; 1892, 591. — 2) Mud a. a. D. S. 71. — 3) Compt. rend. 88, 590.

man un doppeltes, getrochnetes Papierfilter. Bein ! Dien ber braunen Masse ab: um sie vollständig # merlineichen Altobol hinguzufügen, worauf icht Meier wiegen und die Flüffigken volliommen timmer Masse mit Alfohol auf einem fiemer werengt. Der in Phenol löstiche Ibeil is ammen ber Steinfoble: boch wurde biefe Gun ... 😘 Suremirung bes Materiale aufe Anfa truct from start and start start start Sta geibes Boodman emmeren Benandelt war ... in Substerfüre, in einem fich bas Gemens ine ber Defilmin ... in Barria , frage Cauferra und Trind Dies Stoffe laffen fict geme gricheiben, wem ! · mirmmut und mit tonemieme Bern jus ne er eineben fich bas Gifenornt, be Samefelfame und M Ins Bariumopypitrat in Löftung niede Durch Fille Emwefelfaure murbe bie Ommimmeines in imftelle Die mit Salpeterjäure bederder 2000 rellfomme In moque enthielt nitrirte Producte, wenne mehr ober ! or remitutofe find, fich in ben gemiter imen Flömgfeiter 3) bem Troduen bei ber Erhipung wir Immifelung ein i Weiter konnte ein gewiner Dom ben ben Guminich gelöst werben, welche fich bei Er Ben rgunrudftande braun farbten. Enigner bei git 👊 🔤 Steinkohle immer einige harzige und madernige Swife bein verändert find, schwer durch Beinngemil anger ... et ber Behandlung mit Salpeterfaure Openiteinfaure fi Berbindungen gu fuchen, murte bie 1. legte mit Natronlauge von 40° B. gemengt, zur Trodn in einem gußeisernen Gefäße erhitt und ans einer eife Wit: Lirt. Man erhielt eine gelbliche durchicheinende die ... Lestillation löste sich zum großen Theile in Baffer - unteleraun und schied nach bem Sättigen mit einer 3 Eteinkohle, welcher durch das Natron bei höherer In und: denn wenn man dieselbe in der Ralte mit com Echwefelsäure behandelt, so färbt sich die Flüssige Jujag von Baffer und nach dem Sättigen der Sim durch (c' 'sung von Natronlauge. Das Gemen welches Fremy (val. S. 527) P S am many

Interscheibung der Steinstotten, Antheneise und Lignier vorgeschlager dar, greit unch die Steinschle an: allein st giln nierier Kroducke, welche mit Humissörpern gemischt find und sich ichnieriger rennen lassen als die Kroducke der Binwirkung der Salveneriänne sier sich. — Enigner!) dan innie perige, daß beim Behandeln von Steinschler mit Salvenerämer sich verübistene, in Wosser lösliche Snosse, wie Lenkünne, Eximicateinsein u. i. n. dilber und daß nach masseriorsthaltige, nierine, erallosise Kroducke und dammekarige Körper, welche sheilweise in Alfalien mit tranner sante löslich sind, binner leiben.

Rohle mit ihrem doppelten Gemills 49 proc. Solveneriliner, in inden eine der tige Neuction fant, und es wird, je und der Art der angemanden Antik. die yange Wenge oder der größer Theil derselben in eine in verdinnum Sodailfung lösliche Solvinung vermandelt, welche dauch Solziüme mieder gesillt, und dem Troduen als glünzendichmage Masse von unrüheligem Sond errühein. Desielbe ist in beisem Wosser erwas löslich und iheidet üch darms deim Erfalter in tiesbrauen Flassen meise ließich und iheidet üch darms deim Erfalter in tiesbrauen Flassen met: dei 1660 mit die Masse indamn.

Nach Wiekuers wied Branckolle durch ein Gemüch war Kalinns-Hromet und Schweiskläme leicht zerfährt, Steinkolle nur theilweite, Anthracit wenig der ger nicht.

Bartoli und Kapajogli") haben gesunden, das alle nuticiden oder Kinftlich bergestellten Kadlen, deren Barterkorigschalt mindeitens I Kenc. der krägt, durch die parsend geleitete Simmirtung von Kanrimudpundilven vollständig verflört werden. Reben einer neichtichen Renge einer und nicht pentigend besinisten jannen Subikanz enrückt debei in der Regel Kadlenfürne, Orahimer und Mellichfürne, bei Lignisen ausgerdem eines Subinarium, dei Sweinfahlen bein sehr neizendes gassönniges Fandart. Subinarium kingen unter sein sehr neizendes gassönniges Fandart. Subinarium kingen unter sein serenden gassönniges Fandart. Subinarium kingen unter sein serenden gassönniges kandart. Subinarium kanden unternenden gestährt.

Rad Girand") gibt Steinkolse beim Kochen mit Schweiefiliner 4 Perc. Pyromelithjänse.

Rad Aremers') zeben Soeinkohlen bei der insekenen Desillurin: Annusmiat, Braunkohlen Emigiünze. Kach Zinken (n. n. E. S. I) kann und der umgekehrte Fall vorkommen.

B. F. Neinich empfecht Kreien um Kulilunge. Kuch limperem Rochen gröblich genehrenzer Soeinichtle mit ünrier Kulilunge erhilt mun und Berdünung mit Sosier und limperem Sochen einem Kiederichtlug, werder alle die unlöslichen Bestandsbeile der Soeinichtle enthält und vorzägliches Minerald dur; mitrosissähen Umerinchung soiere. Die überürchende von duntelbenune Jülisigseit soltriet, ergibt und dem Felter war iehr wenig übleinüge Sudünung,

^{*** 1)} Compt. rend. 1995. 1692. — * Proc. Chem. Soc. 1599. H. — * Kinder's Salfresber. 1892, 111; ngl. doc. 1596. 1696. — * L. Orosi 1596. 1696. — * Tannya. rend. 52, 114; Begner's Jachnesber. 1561. 766. — * Bayrer's Jachnesber. 1568. 751. — * Ball soc. chim. 11. 1596. — *) Pogg. Ann. 84, 74. — 20, Lingl. solyn. Journ. 256. 222: Finder's Jachnesber. 1885, 1205.

welche sich unter dem Mitrostope aus winzig kleinen, undurchsichtigen, jedoch verschieden gestaltigen Theilchen zusammengesetzt zeigt; darunter befinden sich einzelne der Körperchen von bestimmter organischer Form, welche den unlöslichen Rückstand der Hauptsache nach ausmachen. Unter dem Mikroskope erweist sich die alkalische filtrirte Auflösung als völlig gleichartig, von einer grau braum rothen Färbung. Aus dieser alkalischen Auflösung erhält man die aufgelöste amorphe Substanz der Steinkohle durch Ueberfättigen mit Salzfäure ober Salpetersäure, Digeriren und Stehenlassen. Nach 24 Stunden hat sich die amorphe Substanz abgesetzt, während die überstehende Flüssigkeit nur schwach gelblich gefärbt ist. Nach Abfiltrirung der Flüssigkeit und mehrmaligem Aus waschen erhält man diesen Bestandtheil der Steinkohle im reinen Zustande als eine voluminöse, gallertartige Masse, auf dem Finger zerrieben von lebhast graubraunrother Färbung. Beim Austrocknen schwindet diese Substanz um mehr als das zehnfache ihres Volumens im feuchten Zustande. ausgetrocknete Substanz mit Wasser befeuchtet, so quillt sie auf und wird brei Weber concentrirte Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure, noch concentrirte Flußsäure zeigen die geringste Einwirkung auf diese Substanz Mit concentrirter Salpeterfaure erwärmt, wird die Substanz, unter Entwide lung von Salpetrigfäure, allmälig zersett. Die meisten Steinkohlen geben nur geringe Mengen bieses Stoffes; verschiedene russische Rohlen enthalten 5 bis 15 Proc. besselben. Nach Reinsch ist baber die Steinkohle aus zwei verschiedenen, durch ihr abweichendes Berhalten gegen alkalische Lösungen ver schiedene Stoffe zusammengesett.

Schinnerer und Morawsky) schmolzen Kohlenproben mit Kalim ober Natriumhydrat; die Schmelze von Lignit gab an Aether Brenzcatechin ab, die von Steinkohle nicht. Lignit, welcher vorher mit Aether ausgezogen war, gab aber kein Brenzcatechin.

P. Reinsch machte ferner die Beobachtung, daß die Steinkohle zum großen Theil aus durchscheinenden Kügelchen von 0,13 bis 0,24 mm Durch messer besteht, welche unter Mithülse des Polarisationsapparates ein schwarzes Kreuz, wie der Kalkspath zeigen; außerdem besteht die Kohle aus einem dunklen, undurchsichtigen Fasergebilde von verschiedener Form und seltenen zellenährlichen Bildungen. In welcher Menge jene Kügelchen in der Steinkohle enthalten sind, geht daraus hervor, daß ein Dünnschliss von 4 am Größe Hundert von solchen Kügelchen zeigt und fast ganz daraus zu bestehen scheink. Keinsch werändertn Ehenopodin. — A. Pethold (s. o.) ist nicht damit einverstanden.

W. Luzi³) erinnert daran, daß es schwarze Kohlenstoffverbindungen gitt Wenn Graphit mit chlorsaurem Kali und concentrirtester Salpetersäure an haltend und wiederholt oxydirt wird, so verwandelt er sich schließlich in gelke dünntafelförmige Kryställchen von rhombischem Habitus, die sogenannte Graphissäure oder das Graphitoxyd, $C_{24}H_9O_{13}$ ($C_{28}H_{10}O_{15}$ nach Berthelot). Bein

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Gef. 4, 185. — 2) Journ. prakt. Chem. 22, 188. — "rgs u. 3kg. 1893, 96.

Erhitzen auf 250° zersett sich dasselbe mit explosionsartiger Heftigkeit und es hinterbleibt eine Berbindung von der Zusammensetzung: C44 H6O6. Pyrographitoryd des natürlichen Graphites ist an sich von tiefster Schwärze und gänzlicher Undurchsichtigkeit, er hat vollkommen das Aussehen von gewöhnlichem amorphen, elementaren Kohlenstoff, obgleich er doch eine Sauerstoff und Wasserstoff enthaltende bestimmte Kohlenstoffverbindung ist. Der aus Guß= eisen auskrystallisirende Graphit gibt bei der Behandlung mit dem genannten Orydationsgemische gelbe oder gelbgrünliche Aryställchen von der Zusammen= fetzung C28 H8 O12, welche beim Erhiten mit großer Beftigkeit zersett werben. Dabei hinterbleibt ein Körper von der Zusammensetzung: C46 H5 O5; diese Verbindung, das Phrographitoryd des Gußeisengraphites, ist ebenfalls voll= kommen schwarz und undurchsichtig wie Kohlenstoff. Der Graphitit gibt ein Phrographititornd, welches zwar sonst andere andere Eigenschaften als die Phrographitoryde hat, aber doch ebenfalls schwarz und undurchsichtig ist. Luzi meint, da schwarze, undurchsichtige, organische Berbindungen existiren, so musse man, um sich ein Bild von der Zusammensetzung der Steinkohlen und auch Anthracite zu machen, in erster Linie diese Berbindungen berücksichtigen. sei vielleicht nicht ausgeschlossen, daß unter Umständen der Verkohlungsproceß in der Natur so verlaufen könne, daß die entstehende Kohle nicht ein Gemenge verschiedener organischer Verbindungen, sondern nur eine einzelne schwarze Rohlenstoffverbindung darstelle.

Trot aller dieser Arbeiten wissen wir von der Constitution der Kohlen also noch fast nichts. Bielleicht haben derartige, aber systematisch durche geführte Untersuchungen in Verbindung mit Brennwerthbestimmungen mehr Erfolg.

Brennwerth der Kohlen.

Die Frage nach dem Brennwerth der Kohlen hat sich seit Niederschrift der Uebersichten S. 129 und 403 weiter geklärt 2).

Scheurer=Restner3) führte weitere Versuche mit dem S. 153 und 398 beschriebenen Calorimeter, jetzt aber mit reinem Sauerstoff aus. Vier Proben aus dem Becken von Nord (I. bis IV.) und Charleroi (V. bis X.) ergaben (Brennwerth bezw. auf Wasserdampf als Verbrennungsproduct und aschenfrei):

¹⁾ Krämer hält die Kohlen für Anhydride hochcondensirter Glycole und Glycolsäuren und deren Ory= und Amidoabtömmlinge; leider sehlen hiersür noch die genügenden analytischen thermochemischen Gründlagen; vol. Fischer's Jahresber. 1887, 113; 1890, 630. — 2) Die Münchener Bersuche und Bunte's Angrisse wurden richtig gestellt in Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, 114, 141; 1892, 490; vol. das. 1889, 70; ferner Zeitschr. d. deutsch. Ing. 1884, 400. — Wie mangelhaft der Münchener Versuchstessel war, geht auch daraus hervor, daß troz sorgfältiger Wartung (in dem mitgetheilten Versuche) der Wärmeverlust durch Herdrässelsen Vangender Verdräcksande 4,1 Proc., durch unvollständig verbrannte Gase 8, durch heiße Gase 21,1, zusammen 33,2 Proc. betrug, während dieser Verlust bei dem Hannoverschen Vetriebsdampsetessel (Fischer's Jahresber. 1885, 1298) sich nur auf 11,8 Proc. stellte. — 3) Compt. rend. 106, 1092 und 1230; Fischer's Jahresber. 1888, 15.

. Magere V. Magere iere VIII	ebret. II Aniche. inne Nin	<u>ج</u>	1. Grube Le Kohle von Jes. Charlera	von Anzin. Grube Le 7. Magere Kohle von 1. non Gillusten Charferd	I. Kette Kohle von Anzin. Grube Ri iint=Louis. IV. Nagere Kohle von
Rohle von Anzin. Stude Landergi. 111. Augere stogie von Anzin. Rohle von Baktoup I. VI. Magere Rohle von Sart-les-Moulins I. Wittelfeste Sohle von Monceon-Amfains-Wartines. (Kruhe Monceon	. Wagere Kohle von Aasin. 7. Magere Rohle von Bascoup iere VIII Mittelfeste Ookle	Levici. II. Wagere Rohle von Auzim. Aniche. V. Magere Rohle von Bascoup di nud Ministe VIII Wittelfeste Sehle	1. Stude Bediel. II. Bagere Kohle von Anzin Rohle von Aniche. V. Magere Rohle von Bascoup Ies. (Charlesai und Rimiare. VIII Witterfeste Sahle	von Anzin. Stude Beviel. II. Biagere Kohle von Anzin. 7. Magere Rohle von Bascoup. 7. Magere Rohle von Aniche. V. Magere Rohle von Bascoup. 8. non (Killn: 102. Charlord: 1111), Riniere. VIII. Witholfosto Dahle.	scopic von Anzin. Stude Bevici. 11. Wiggere scopic von 3. IV. Magere Rohle von Aniche. V. Magere Rohle von 5. Ackle non Billi-les Charlerai und Riniors VIII Wittelfel
Rohle von Rohle von Mittelfer	. Magere Rohle von 1. Magere Rohle von iere VIII mittelfel	Lebret. II. Magere Rohle von Aniche. V. Magere Rohle von ei und Rimiers VIII Adittelfes	1. Grube Lebret. II. Magere Rohle von Kohle von Aniche. V. Magere Rohle von Jes. Charlerai und Kinicas VIII spittelfeb	von Anzin. Grube Lebrct. II. Magere Lohle von 7. Magere Rohle von Aniche. V. Magere Rohle von 1. non (Killn:les Charlero; 1111) Riniers VIII Wittelfeb	tte Rohle von Anzin. Grube Lebrct. II. Magere Rohle von uis. IV. Magere Rohle von Aniche. V. Magere Rohle von
	. Magere V. Magere ices VIII	Lebret. II. Magere Aniche. V. Magere	1. Grube Lebrct. II. Magere Kohle von Anichc. V. Magere Les Charlers; und Riniors VIII	von Anzin. Grube Lebret. II. Magere 7. Magere Kohle von Aniche. V. Magere 8. non Giffn-les Charlers; 11113 Riniors VIII	tte Kohle von Anzin. Grube Lebrct. II. Magere uis. IV. Magere Kohle von Aniche. V. Magere

	, H	. 11.	III.	IV.	V.	VI.	VII.	VIII.	IX.	×
Bester Roblenftoff	77,2	86,2	82,2	84,8	84,42	84,13	86,71	82,71	82,79	85,74
Flüchtiger Rohlenftoff	7,3	6,0	1,8	4,6	2,66	3,01	3,75	0,57	2,11	7,97
Gesammttohlenstoff	84,5	92,2	84,0	89,4	92,08	87,14	90,46	83,28	84,90	93,71
Wasserstoff	C7,	4,0	3,7	4,0	1 0′9	6,31	3,76	3,98	4,58	4,10
Stidftoff	1	6'0	2'0	9'0	78 ′0	.0,84	0,65	0,89	69'0	0,73
Sauerftoff	11,3	2,9	11,6	6,0	1,04	5,71	5,13	11,85	9,83	1,45
Flüchtige Stoffe	22,8	13,79	17,78	15,25	15,58	15,87	13,29	17,29	17,31	14,26
Rofs	Beft	Pulv.	Pulv.	Pulv.	Pulv.	Pulv.	Pulv.	छल	Pulv.	
	භ	Zufammenfegung	nfehnng	des fruicht	igen	Theils.				
Roblenfioff	31,9	43,8	10,2	30,2	49,3	18,9	28,2	8,8	12,2	0'99
Wasserftoff	18,5	29,3	20,8	26,3	38,5	39,8	2%2	23,2	56,6	28,6
Sauerftoff und Sticksoff	49,6	6'92	0'69	43,5	12,2	41,3	43,6	73,5	61,2	15,4
Brennwerth, gefunden	9257	8664	8460	8522	8639	8460	8553	8499	8437	8435
Brennwerth aus den Glementen be-										
rechnet	8048	8625	7861	8376	9199	8870	8406	7849	8194	8760
Brennwerth nach Dulong	7641	8518	7441	8159	9161	8665	8221	7459	7844	8028
" "Cornut	8276	8799	7916	8512	0410	8960	8549	2008	8259	8992

		A	B	၁	D	囝	ᅜ	Ç	Ħ	Ι	X	T
	Fefter Roblenftoff	76,32	22'62	78,60	76,27	87,34	78,29	75,74	72,25	89'98	68'89	86,48
•	Flüchtiger Rohlenstoff	14,57	3,21	13,11	9,93	3,84	3,98	6,01	14,30	4,02	15,56	1,07
	Gesammttohlenstoff	68'06	82,96	91,75	86,20	91,18	82,27	81,75	86,55	90,65	84,95	87,55
	Wasserftoff	4,07	3,42	3,13	3,93	96'8	4,89	5,41	3,83	3,76	6,35	3,77
	Stidftoff	0,94	0,64	0,91	0,93	0,41	0,89	0,79	0,91	69′0	0,00	09'0
	Sauerftoff	4,10	12,98	4,21	8,94	4,45	11,86	12,05	8,71	4,90	2'80	80'8
	•	23,68	20,25	21,40	23,73	12,66	21,71	54,26	27,75	13,37	30,61	13,52
	Rofs	Aufgebläht	Stücke Zu fa 1	Aufgeb. n men je h	tücke Aufgeb. Aufgeb. Zufammenfetzung ber	Pulv. flüchti	Aufgeb. Argen Stoffe:	Aufgeb. fe:	Aufgeb.	Pulv.	Aufgeb.	angenne.
	Rohlenftoff	2,19	67,5	61,5	42,1	30,5	18,4	24,7	51,7	30,0	50,9	7,8
	•	17,3	15,7	14,7	16,5	31,6	23,0	22,3	13,7	28,0	20,5	28,0
	Sauerftoff und Stidftoff	21,0	16,8	23,8	41,4	87,9	9'89	53,0	34,6	42,0	28,6	64,2
3	Berbrennungswärme, gefunden .	8814	8790	8726	8647	8642	8634	8562	8446	8438	8360	8340
34*	Berbrennungswärme aus den Ele menten berechnet	. 8509	7794	8320	8104	8508	. 8091	8174	8103	8414	8704	8167
	Verbrennungswärme nach Dus long 8274 Verbrennungswärme nach Cornut 8963		7234 7773	8170 8725	7785 8941	833 7 8 62 0	7662 8218	775 <u>4</u> 8357	7784	8237	8423 9184	7876 207

Rohlendemie.

Bei Untersuchung von brei Gorten französischen (L bis III.) unb! mischen Brauntohlen (IV bis VI.) fand Scheurer-Reftuer") j

	8,27 1,00 7,82 2,39	15,96 20,70 6,70 3,56	72,98 70,57 60,31	4,04 5,44	1 1 22,98	11 medinibes 6483
11 111 1V V	1,00 7,82 2,39 10,41	20,70 6,70	70,57		5	6483
III IV V	7,82 2,39 10,41	6,70		5,44	1	
IV V	2 ,39 10,41		60.91		23,99	7363
v	10,41	2.54	GO,OI	4,85	28,84	6991
		0,00	76,58	8,27	15,15	7924
VI	10.00	3,80	66,51	4,72	28,77	6358
·	10,60	4,01	67,60	4,55	27,85	6311
	Fig. 3	808.	Î	Fig	. 309.	i Tis
	R	H			P 310.	Sig.

werthbestimmungen mit der Berthelot'schen Bombe ausgeführt. Sie toeten eine Stahlbombe B (Fig. 308 bis 312), welche im Inneren Schutz gegen saure Verbrennungsgase mit Platinblech p überzogen ist. sorgfältig gewogene Brennstoff, dessen Berbrennungswärme man bem will, wird im Inneren der Bombe mittelst eines mehrsach durchlochten bleches P ausgehängt; darüber befindet sich eine Eisenspirale S von bem Gewicht, die durch einen elektrischen Strom zum Verbrennen gebracht kann, wobei sie den zu untersuchenden Brennstoff entzündet. Das mit De E umgebene Messingefäß V enthält 2 Liter Wasser. Die Verschlußsmit Sicherungsspinte M hält den Deckel G, dessen Schraubenventil Mundstück D sür Sauerstoffeinlaß trägt. Durch die Elsenbeinhülse K Platindraht L. Das Wasser des äußeren Sesäßes wird durch Rührer Platindraht L. Das Wasser des äußeren Sesäßes wird durch Rührer Vewegung erhalten. Steht der Sauerstoff unter 25 At. Druck, so soll erbetennung vollständig sein.

Frachbem die ersten mit Hülfe der Bombe gemachten Bestimmungen zu wissen geführt hatten, die um einige Procent geringer waren als die nach scheren Berfahren gewonnenen, wurde der ältere Apparat von Favre ilbermann wieder vorgenommen und mit ihm unter Anwendung der erthelot empfohlenen Borsichtsmaßregeln Vergleichsversuche angestellt. zeigte sich in der That, daß der Apparat von Favre und Silber frither höhere Zahlen ergeben hatte als jest.

Eine Ronchamp-Rohle hatte nach Walther Mennier folgende chemische Emensetzung:

-Bestandtheile	der Rohkohle in Proc.	der reinen Kohle nach Abzug der Asche in Proc.
P off	. 76,80	{ flüchtig 77,86 } 88,08
Roff	4,42	5,07
jel	1,05	1,20
eff und Stickstoff	4,93	5,65
	12,80	_
	100,00	100,00

Die Kohle lieferte nachstehendes Ergebniß der calorimetrischen Untersig mittelst der Berthelot'schen Bombe:

Gewicht der	verw	en	beten	R	hl	e	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$0,943\mathrm{g}$
Temperatur	zu L	ln	fang b	es	Q	Ber	jud	hes	3	•	•	•		•	•	$11,735^{\circ}$
27	nach	1	Min.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$14,000^{0}$
59	99	2	59	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	$14,600^{0}$

³⁾ Bull. de Mulh. 1891, 577.

Temperatur	nach	3	Min.	• ,	. •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14,6500
r	n	4	77	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14,640
•	, '' Tr	5	77	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		14,6300
37		6	77	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14,6200
 T	 m	7	,, 39	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14,6000
•	•	8). M		•	•	•				•		•	•		14,5900
Söchfttempe	ratur			•	•	•				•	•		•		•	14.6500
Anfangstein		ur	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	$11,735^{\circ}$
Temperatur	erhöh	un	a	•	•						•	•		•	•	2,9150
Correction	• •	•	• • •	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	+0,0390
Zusamm	en	•		•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	2,9540

Run betrug der Wasserwerth des Calorimeters 2400; man erhält 2,954.2400 = 70×9 W.s.C., oder nach Abzug von 22 W.s.C. für die Eisenst 7067 W.s.C. Da das Gewicht der verbrannten Kohle 0,934 g betrug, so ersi für die Berbrennungswärme der Rohsohle der Werth: 7067:0,943 = 7494

Als Mittel der chemischen Untersuchung mehrerer Kohlenpastillen sich: 0,857 Proc. Wasser und 12,08 Proc. Asche, zusammen 12,94 Somit ergibt sich für die Verbrennungswärme der reinen Kohle der 1 (7494.100): (100 — 12,94) — rund 8620 W.-E.

Drei Wales-Kohlen und die Kohle von Douvrin (Nord-Frankië gaben:

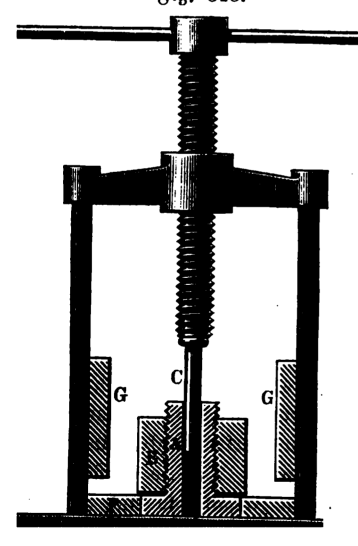
Kohle von	Penry Kiber	Best Eldon	Pyman's Merthyr D
Nach der Doulong'schen Formel (W.=(4.)	8382	8082	8513
in der Kohle enthaltenen C und H (W.E.)	8703	8501	8685
Mit der calorimetrischen Bombe ge= funden (W.=E.)	8697	8264	8700

P. Mahler 1) bestimmte in einer vereinfachten Bombe den Bren (bezw. auf flüssiges Wasser) von sieben Kohlenproben:

¹⁾ Génie civ. 1892, 192; Bull. soc. d'encourag. 1892, 346; 3e angew. Chem. 1892, 491. — Mahler'sches Calorimeter liefert Golazüfür 1050 Frcs. (Zeitschr. f. Rübenz. 1894, 757).

		93	م کرد		. 4		on.		16
		proc.	Zusai	nmenje	gung :		201	rennwe	rig
	Rohlenftoff	Wasserstoff	Sauerstoff u. Schwefel	Stidftoff	Wasser	श्रिक्	Gefunden	ber. nach Dulong	ber. für C+H
ohle von St.			-						
: (Blanzy)	79,38	4,97	8,72	1,13	3,90	1,90	7866	7750	8124
e von Commentry	80,18	5,25	7,19	0,98	3,00	3,40	7870 .	7964	8273
e von Lens	83,73	5,22	6,01	1,00	1,05	3,00	8395	8292	8550
e von Treuil (St.			:						
ne)	84,55	4,77	4,59	0,84	1,25	4,00	8392	8267	8463
e Kohle von St.									
(Anzin)	88,47	4,14	3,16	1,18	1,35	1,70	8393	8429	8 564
itische Kohle von									
(Tongking)	85,75	2,73	2,67	0,60	2,80	5,45	7828	7749	7861
vanischer Anthra=									-0.40
• • • • • • •	86,45	1,99	1,50	0,75	3,45	5,90	7484	7590	7649

a der Schwefel nicht bestimmt wurde, so sind die Zahlen von Dulong enau; immerhin weichen dieselben um — 1,6 bis + 1,5 Proc. von den gefundenen ab, bei ver-



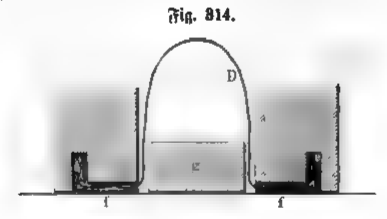
den gefundenen ab, bei versgleichenden Versuchen sos mit Unterschiede bis 3,1 Proc. — Ob übrigens die von Verthelot) selbst empsohlene Prüfung der Verbrennungsproducte mit Palladiumchlorür auf Kohslenoryd ausgeführt wurde, die Verbrennung also thatssächlich immer vollkommen war, steht nicht fest.

W. Hempel²) hat die Berthelot'sche Bombe ebenfalls vereinsacht. Das Pressen der Kohlenproben geschieht in einer getheilten Form. Die Pressorm wird gebildet aus einer der Länge nach und quer

Compt. rend. 115, 201; Berthelot, Praktische Anlekt emischer Messungen (Leipzig 1893). — 2) Zeitschr. f. angei.

Maria da la company de la comp

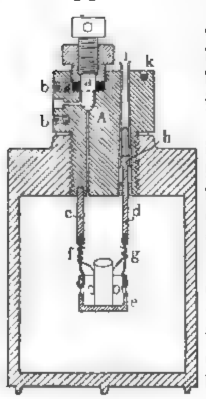
Schraube A (Fig. 313 a. v. G.), welche mittelft ber Mutter B zusammen werben tann. In die Form paßt ber cylindrische, aus gehärtetem Sut gestellte Stempel C. Der einzupressende Platindraht wird in der aus fi



erfichtlichen Weife i Bobenstück eingelegt. Draft wird in die e und Rinne f ganz mäßig mit etwas! festgeklebt und so ge baß er in einem Hobensti Form in den innerer rann berselben him

Die Form wird dann mit der Mutter B fest zusammengeschraubt, hien 1,5 g Kohlenstaub gefüllt und nuter einer Schraubenpresse der Ster heruntergedrückt. Um die durch die Pressung gebildeten Kohlencylinder Form zu nehmen, schraubt man die Mutter B ab und nimmt die beiba der Schraube A auseinander. Gewöhnlich sitzt dann der gebildete cylinder ganz sest in der einen Hilse. Man kann denselben leicht v Sisen trennen, indem man ihn mit einem kleinen Meißel vorsichtig dur leichten Schlag ablöst. Durch die beschriebenen Operationen gelingt ei

Fig. 815.



hohlen Rohlencylinder herzustellen, in desse ein Platindraht stedt, dessen freie Enden Stellen herausragen. Nach jedem Gebrar die Form gut gereinigt und geölt. Der Ubes Deles wird aus dem Inneren der Fijeder Benutung sorgfältig ausgewischt.

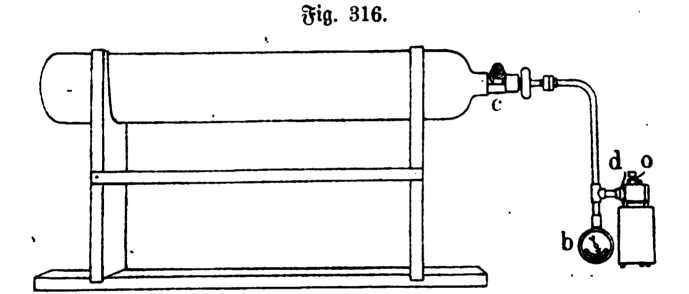
Bon dem so hergestellten Kohlenchlinde durch vorsichtiges Reiden alle etwa nur lo hängenden Theilchen entsernt und so viel abge daß er etwa 1 g wiegt. Unter Berticksichti Gewichtes des Platindrahtes wird dann e seinen Wage das genaue Gewicht ermittelt.

Die Verbrennung erfolgt in einer eiserr clave, deren Einrichtung aus Fig. 315 ist. Dieselbe ist aus einer eisernen Röhre hindem in diese ein etwa 10 mm starter Bein etwa 30 mm starter Deckel eingeschrechart eingelöthet sind. Das so gebildete Eungesähr 250 com Inhalt und nunk auf ein

von 50 At. geprlift sein. Als Berschluß dient ein Kopfstild A; ba ein Schraubenventil a und ist bei b zum Anschrauben an eine Flan gerichtet. In dasselbe ist der eiserne Stift c fest eingeschraubt, der hingegen für elektrische Ströme isolirt eingesetzt. In die Stifte c ur etwa 0,8 mm str

8 feuerfestem Thon hergestellte Näpschen e tragen. Die Isolirung bes ites d erreicht man, indem man über die conische Verstärfung h besselben ick dünnwandigen Gummischlauchs i zieht, den man vorher durch das mische Loch des Verschlußstückes geschoben hat und dann unter gleich= starken Ausziehen des Schlauches den Poldraht d scharf eindrückt. tere Theil des Gummischlauches wird so abgeschnitten, daß er etwa eit unter ber Oberfläche des Eisenkopfes im Loche steckt; ben oberen Kt man etwas über den Kopf herausragen. Um ein Berbrennen des schlauches im Inneren des Loches zu vermeiden, stopft man den unteren Der durch das Pressen hergestellte Kohlen= effelben mit Asbest aus. wird durch einfaches Umwickeln seiner Platindrähte um die Platin= und g in Elektricität leitende Verbindung mit denselben gebracht. Die g bes Bentiles und bes Kopfstudes erfolgt durch Bleiplättchen. 8 Kopfstud fest in das Autoclavengefäß eingeschraubt ist, erfolgt die 3 mit Sauerstoff. Zu diesem Zweck wird dasselbe in der aus Fig. 316

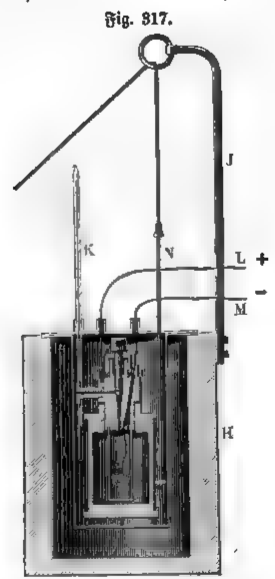
then Weise mit einem Sauerstoffbehälter verbunden. Zwischen Sauer-



ilter und Autoclave ist ein Manometer eingeschaltet. Die Füllung gesn ber einfachsten Weise, indem man erst das Ventil a um eine ganze gaufschrandt und dann das Ventil c ganz vorsichtig öffnet. Ist der n der Autoclave auf 6 At. gestiegen, so schließt man c, läßt den Sauerselcher die Autoclave erfüllt, wieder heraus, indem man die Flantsche dusschraubt, wodurch der größte Theil des Stickstoffes, welcher in dersuthalten ist, ausgespült wird und läßt nun so viel Sauerstoff in die ve strömen, die der Druck 12 At. entspricht. Hierauf schließt man die und stellt die Autoclave in der aus Fig. 317 ersichtlichen Weise im eetergefäß auf.

as Calorimeter wird gebildet aus dem mit einem Deckel versehenen efäß G (Fig. 317 a. f. S.), welches mit einem Abstand von etwa 2 cm in zgefäß H gehängt ist und 1 Liter Wasser enthält. In dem Calorimeter sich ein feines Thermometer K, an welchem man noch Hundertelgrade zsweise ablesen können muß, und eine Rührvorrichtung N. Die Rührmag besteht aus einem kreisförmig gebogenen Blech, welches mittelst silhrungsstangen und einer Schnur, die durch einen King geht, auf bewegt werden kann. Mittelst der Poldrähte L und M und der

Duedsilbercontacte i und k (vgl. and Fig. 315) wird ber Apparat mit einer Tauchbatterie verbunden. Nach dem Zusammenstellen des Calorimeters wertet



man fo lange, bis bas Thermometer bei zwei in einem Intervall von fin Minuten gemachten Ablefungen fein Differeng mehr zeigt. Ift bies erreich, fo wird burch Eintauchen ber Batterie der in der Roble eingeschloffene Blatin braht jum Glüben gebracht und bedurch die Entzundung berfelben berbei geführt. Unter fortwährenbem Um rühren besbachtet man bas Therm meter fo lange, bis es anfängt wicher anriidaugeben. Anfange - und Ent temperatur werben notirt. Die eigen liche calorimetrische Beftimmung be aufprucht etwa 15 Minuten Beit: gesammten Borbereitungen bagu tonm in einer Stunde leicht ausgeführt merter

Die Wärmerapacität des gamen Apparates (Antoclave und Calorimetal) ermittelt man am besten durch Berbrennung eines Körpers von bekamte Verbrennungswärme, dessen Menge un so bemist, daß ungefähr die gleich Wärmemenge erzeugt wird, die 13 Steinkohle hervorbringt.

Folgende Aualysen und calorimetrische Bestimmungen sind von P. Otte ausgeführt.

								Deizt	verth
Rohlen Nr.	Ujde	Waller .	s	N	' c	H .	0	ge= funden	be: rechnei
1	9,5	6,85	1,5	2,6	67,45	5,3	6,8	6958	7019
2	9,2	6,64	1,5	2,6	67,31	5,8	7,45	6958	7016
8	5,81	7,25	0,97	1,8	72,3	5,3	7,17	7471	7351
4	5,88	6,97	0,97	1,4	72,7	5,1	7,18	-7471	7345
5	4,4	9,1	0,75	3,1	72,25	5,7	4,7	7540	7613
6	2,4	1,7	1,4	l —	72,1	0,4	0,4	5619	5981

Die lette Probe gab also 6,4 Proc. meniner als die Dulong's

Häußermann und Naschold fanden für die vier chinesischen Kohlen (S. 516) mit der Berthelot=Mahler'schen Bombe:

				(Befunden	Nach Dulong berechnet	Differenz
1	•	•	•	•	8230	8267	— 0,5 Proc.
2	•	•	•	•	7856	7909	-0.7
3	•	•	•	•	7 507	734 9	+2,1 "
4	•	•	•	•	8438	8096	+4.0 "

A. Bauer (S. 530) fand mit der S. 401 beschriebenen Form des vom Verf. angegebenen Calorimeters Abweichungen von +2 bis -2,7 Proc. von der Dulong'schen Formel. Zwei Saarkohlen ergaben z. B.:

						I.		II.
Rohlenstoff	•	•		•	•	79,64		80,35
Wasserstoff	•	•	•	•		5,02		5,21
Sauerstoff (+ N)	•	•	•	•	•	10,52		7,84
Schwefel	•	•	•	•	•	0,53		0,86
Wasser	•	•	•	•	•	1,33		1,22
Ajche	•	•	•	•	•	2,94		4,52
Brennwerth, gefunden	•	•	•	•	•	7666		751 8
" berechnet	•			•	•	7514	•	7729

Schwackhöfer 1) fand bis 3,7 Proc. mehr und 3 Proc. weniger, als die Dulong'sche Formel gibt. In seinen späteren Beröffentlichungen (vgk. 510) verwendet er aber ausschließlich diese Formel, scheint also von seinem Calorimeter (S. 394) selbst nicht sonderlich erbaut zu sein.

W. Thom son 2) hat bei Berwendung seines Apparates (S. 404) die Berbrennungsproducte nicht untersucht, so daß die Bollständigkeit der Bersbrennung zweiselhaft ist und wahrscheinlich seine Brennwerthbestimmungen zu niedrig sind, keineswegs aber zu hoch und doch gab die Kohle Crombouche (Nr. 9) um 10 Proc. höheren Brennwerth als die Dulong'sche Formel, wie nachfolgende Zusammenstellung die Ergebnisse mit 12 englischen Kohlen zeigt:

¹⁾ Bgl. Bd. I, S. 392; Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, 397 und 398. — 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, 525.

				· MARL AND AND	-				•			
	-	a	***	~	÷	\$	•	2	=	11	=	Ξ
Rerfolung: Atücklige Ctoffe	11,722	30,103	87,016	111011	tin'tr.	11 11.11	in my fire	100		·	=	: :
Cogenannser siyer Roh lenstoff.	810,1K	0/7,00	007,10	169 199	1412/1919	01,040	feder foly	-	- 1 -		-	III. HIII)
Elementaranaly (c:					- 							
Rohlenstoff	870'vx	11:1'410	14,101	101101	1.3,140	16,010	11011 111	141 + 1	11111	1 111	1-111-1	1111111
Rafferfoff	: ; ;	1111	6,10%	7.1H1.	1:11:1	1.1.1.1	11111	11 111	= -		1.111	= -
Cauerftoff	1,077	100.4	1016,01	1/MJ-7	111111	1011	11.1		= -	=======================================		==-
Otiditoff	190,0	= 7.1	1,020	1.000	1.111.1	1.11.1	1.1911	1 111.	= -	= -		€-
Signature of the state of the s	0,040,0	1,111	1.411.1	01/10	11,114:11	1:111.11		1.111.1	11111	+ = +	=======================================	
म्बंकि	= m'::	1.181.7	1787	0,040	11,11,11	- 10.7			=======================================	= +	1111111	= -
Waffer	510,1	4,710	1/0'0	H, /H	107.3	111111	11111	1411 1	11111			
Liammenfehung: 70hlenfenfenjung:				<u> </u>			_	-	_			
ftoff	02,6H6	MG,257	K1 11/134	210'11	117,'411	114,111	1417 701	57.75		1111 6 1111	111111	# [P'49]
•	4,325	17:0'0	11/11	11.0.41	IFU'U	0,010	1117,11	11,11,11	11, 131	3.6	1111	11:17:11
· · · · · · • • • • • • • • • • • • • •	1,0	1,1112	1,/10	1,785	1,111	155,	21.7	14 37,	# = ·		1111	1111
erstoff	2,070	191'9	177	11,740	HUL'1.	tun'ul	1111/1	10'01	###, 1 F	U,UBU	1997	1111111
Brennwerth:								-				
Gefunden	8340 8450	64.1H 0072	7089	7:17-1	1909	7688	7778	7.007	7 450	7540	7117	7410
		-										

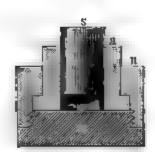
THE RESERVE

B. Langbein 1) macht in einem Rundschreiber	folgende	Angaben :
---	----------	-----------

Lezeichnung der Rohle	Hyproffopijdes Waffer	Afche in waffere freier Substang	Kofs in alche: freier Substany			eyung hefreie		affer=	Deizwerth 1) ber Robtohie	Heizwerth der waffers und afche: freien Kohle
	Proc.	Proc.	Proc.	С	н	N	s	0	Ğ. W.Æ.	W.E.
Böhmifche Brauntohle.	18,00	3,99	49,59	71, 58	5,35	1,28	0,35	21,44	5238	6789
Zwidauer Steinfohle .	7,86	3,18	58,09	80,88	5,71	1,58	1,44	10,94	7008	7905
Weftfälischer Unthracit .	1,20	5,74	92,44	90,44	3,75	1,40	1,06	3,35	7692	8269
Rosiger Brifet	12,61	7,90	_	68,72	5,76	0,74	2,10	22,68	5141	6491

Bergleichende Bersuche des Berf. ") wurden in folgender Weise ausgeführt. Die Proben werden in die Form 8 bis 12 mm hoher und 13 mm dider Cylinder gebracht. Holzschle u. dgl. tann aus einem Stild geschnitten werden, Holz wird durch Sägen oder Raspeln zerkleinert, Torf wird gröblich zerstoßen, Braunkohle und Steinkohle werden gepulvert, dann gepreßt. Getheilte Formen haben den Nebelstand, daß die Proben beim Auseinandernehmen der Form leicht der Länge nach gespalten werden, besonders aber, daß das Auseinanderschrauben oft große Schwierigkeit macht. Diese Uebelstände werden durch die ungetheilte Form (Fig. 318) vermieden, welche dem sogen. Diamantmörser ähnlich ist.

Fig. 318.



Auf der vierkantigen Bodenplatte m wird der Stahlring a durch die sechskantige Mutter n gehalten. Nach Einsfüllen der Probe wird der Stempel s niedergepreßt, — eine Copiepresse auf eiserner Platte genügt dazu —, dann Mutter n abgeschraubt, der Theil a auf einen ringförmigen Untersatz gestellt und durch Niederpressen des Stempels s die Probe herausgedrückt. Schmiermittel sind nicht ersorderlich, m. E. auch unzulässig.

Die Probechlinder werben in Wägegläschen (mit Glasstopfen) gebracht; bei der Berwendung werden sie in denfelben bei 110° getrocknet (Stickftoffstrom ist hier nicht erforderlich), gewogen und sofort ins Calorimeter gebracht.

Bu ben Brennwerthbestimmungen selbst ist zu bemerten, daß der Einsat pe (Fig. 319 a. f. S.) aus Silber und Platin, auch aus Nidel hergestellt werden tann; selbst ber Korb s tann aus Nidelbrahtnes bestehen, so daß bei

¹⁾ Der Heizwerth bezieht fich auf die Berbrennungsproducte: CO2, Wassere dampf von 100°, SO2. — 3) Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 594; 1892, 542; 1898, 575; 1894, 19 und Rachtrag.

The second Commence will remarks in It.



The Market of The Color of the

The state of the s

de en incherin Sancins au inchen Junicins Seniter Seniter Serien de la financia del financia de la financia del financia de la financia del financia d

le instricter and der Walle in Gemeinen ihr beiter einer flatere einer Torie im Tordere bis beforere hie 14 12 — 4 Ju Cemmuranalvie der ihr und bei beforders hie mit lenter Tori in zerkleiner von beiter im Tordere bestehen bereicht und bedurch gehoben, wir einem Kontunge eine Walle bei lautendenen Brobe abwiegt bis lovem bide Commerc verft, welde nun im offenen Wägegläschen im ihrent bei 110 bis 115 gerrichnet werden. Das Trodnen wird besorder von durch bei Trodenglas ober — bei mehreren Proben — durch den ihrent zeigen Ente bes Trodnens langiam trodene Luft leitet. Dami proben nicht burch ben entweichenden Wasserdampf aus einander getrieben last man die Temperatur langiam steigen. Stehr eine Wasserfrahlluftpur Berfügung, so empfiehlt sich von Trodnen unter Luftverdünnung.

bei der Berbrennung der Probe nur 1,5 bis 2 Liter Sauerstoff versorden, so kann man den größten Theil des verwendeten Sauerstoffs Sasometer auffangen, nur muß die Verbindung des letzten Absorptionszit der Gasometerglocke so beschaffen sein, daß dieselbe etwas saugend ressalls aber Gegendruck ausübt. Es ist stets zu beachten, daß durch zen Apparat dis 6 Liter Sauerstoff minutlich durchgeleitet werden ohne daß im Calorimeter ein Gegendruck entsteht, welcher die Glassober gar den ganzen Deckel abschleudert.

se etwa 1 g, von Kohle etwa 0,8 g ab, preßt in etwa 12 mm dice und trocknet, wie bei den Proben für Elementaranalyse angegeben. eichterung der Entzündung kann man die Mitte der oberen, nach innen Kräche der Stücke mit einer Korkfeile o. dgl. vorher etwas rauhen. ache Zwecke kann man die Probestücke ohne künstliche Trocknung ver-

it Ausführung des Versuches entnimmt man mittelst Pincette dem ge-Gläschen ein Preßstück (bessen Gewicht durch Zurückwiegen des 18 bestimmt wird), schiebt es in den Korb s, so daß die Bertiefung en kommt, hängt p in die tellerartige Fortsetzung von d, setzt den fest auf das Calorimeter, wie die Fig. 319 zeigt und dann die ganze ung in das Gefäß B. Aufsatz a wird mit der Sauerstoffzuleitung, b Absorptionsapparaten verbunden, die erforderliche Menge Kühlmasser sen, der Deckel n aufgelegt, das Thermometer t eingesetzt und abgelesen, ie Temperatur sich nicht ändert. Nun läßt man einen schwachen Sauerm eintreten, wirft einen fleinen glühenden Rohlensplitter (1,5 bis 2 mg) t sofort k wieder fest auf und verstärft gleichzeitig den Sauerstoffstrom. nach wenig Secunden das schwache Leuchten des Aufsatzes a die bee Berbrennung anzeigt, läßt man den Sauerstoff so rasch eintreten, daß Minute 5 bis 6 Liter zugeführt werden. Zeigt die abnehmende Hellig-Auffates a, daß die Verbrennung nachläßt, so mäßigt man den Sauern auf etwa 1/3. Bei Holz, Torf und Braunkohlen dauert die Verg nur etwa anderthalb, bei Steinkohlen etwa zwei Minuten 2). Nach zwei bis zweieinhalb Minuten zeigt das Thermometer t den höchsten) und damit das Ende des Versuches. Der Apparat wird aus einenommen und die Gewichtszunahme der mit dem Kupferorydrohre ver= n Chlorcalcium= und Natronkalkrohre bestimmt, um die unverbrannten stzustellen.

tr die Berechnung ist Folgendes zu bemerken. Bei vorliegenden

Unter Verwendung von etwas Schmiermittel aus geschmolzenem Kautschut eline. — 2) Um die Verbrennungsproducte in die Absorptionsrohre übers, läßt man dann noch 1 bis 1,5 Liter Sauerstoff, oder — wenn der übersicht aufgefangen wird — Luft durchgehen. — 3) Bei dem von mir vers Silberapparat; bei schweren Rickelapparaten dauert der Temperaturausgleich e Minute länger.

Bestimmungen wurden 1600 g 1) Kühlwasser verwendet, so daß der Ewasserth des Calorimeters 1710 war. Die Wärmeübertragung de weters sür 1° Temperaturunterschied und Minute entspricht nur 4w sältiger Trockenhaltung der Füllung C. Da der Versuch kaum vier dauert, so ist die bez. Correction gering.

Die Temperaturzunahme des Kühlwassers beirug z. B. am Ende der 1,2°, der 2. Minute 2,5°, der 3. Minute 2,9° und der 4. Minute 3,0°; demperatur kann daher für die einzelnen Minuten angenommen werden:

1.	Minute	zu	$0,6^{\circ}$	entsprechend	2,4 w
2.	n	77	1,80	n	7,2 _n
3.	37	27	2,70	77	10,8 ,
4.	"	*	2,90	"	11,6 ,
				<u></u> -	32,9 to

Für alle praktischen Zwecke erscheinen daher weitläufige Be überflüssig; es genügt, $^2/_3$ der Temperatursteigerung als Durchschehmen, hier also 2^0 , somit $2 \times 4 \times 4 = 32$.

Vor der Entstammung entweicht zuweilen eine geringe Menge Gase, welche als Wasser und Kohlensäure zur Wägung gelangen. Wasser sind 3,2 w (bez. auf Wasserdampf als Verbrennung, bez. stülssiges Wasser), für 1 mg Kohlensäure 1,55 w in Rechnung zu nachfolgende Versuche zeigen, läßt sich diese Correction gering halt brannte Rückstände kommen nicht vor.

Die Gase entweichen je nach der Schnelligkeit des Gasstrom wärmer, als das Kühlwasser ist, also etwa 5° wärmer als der Sanerstoff. Bei 7 bis 8 Liter Sanerstoff entspricht der dadurch Wärmeverlust etwa 12 w, also soviel wie die Zünderkohle gibt. Correctionen gleichen sich daher aus.

Im Calorimeter wird der größte Theil des gebildeten Wasser-Wird der Brennwerth auf slüssiges Wasser als Verbrennungsprod (W), so sind für je 10 mg dampsförmig entweichendes Wasser zählen; bezieht sich aber der Brennwerth auf Wasserdamps von sind für je 10 mg verslüssigtes Wasser 6,1 w abzuziehen. Ma Wenge des verslüssigten Wassers bestimmen, indem man das Calorder Verbrennung äußerlich trocknet und nach Entsernung der Aufschnebst Schlauchansatz wiegt. Nun wird das Calorimeter geöfsnet wärmen auch innen getrocknet und wieder gewogen?). Genau, aber ist es, das Wasser durch einen trocknen Luftstrom in ein gewog calciumrohr überzusühren. Kennt man die Elementarzusammer Vrennstoffes, so läßt sich die Menge des entwichenen Wasserdamps rechnen. Sie läßt sich aber auch bestimmen, wenn man die Tem abziehenden Gase durch ein in b eingesetzes Thermometer (ganze

¹⁾ Man kann sich hierzu eine Meßslasche einrichten mit Marke für Die specifische Wärme des Wassers bei etwa 20° ist hier als 1 angenon S. 65. — 2) Das im Calorimeter niedergeschlagene Wasser enthält bei Schweselsäure und Schwestigsäure, welche hier nicht berücksichtigt wurder

bestimmt. Entweichen z. B. die Gase mit 23°, so enthält 1 Liter ig Wasser, bei Verwendung von 8 Liter Sauerstoff also 163 mg, entspr. Wurde der Sauerstoff aber bei 19° seucht eingeführt, so enthielt er 130 mg Wasser, so daß nur 33 mg entführt wurden, entspr. 20 w. Wasser scheint aber als Nebel entführt zu werden, so daß die Menge n meist 10 bis 15 mg größer ist.

für manche technische Zwecke hinreichend genau kann man die Wärmes des Calorimeters und den entführten Wasserdampf dadurch ausgleichen, an das Kühlwasser 2° kälter nimmt als die Umgebung und den zusen feuchten Sauerstoff.

sur Einübung des Verfahrens eignet sich Zellstoff gut. destes Filtrirpapier wurde mit salzsäurehaltigem Wasser verrührt, der ze Zellstoff gut ausgewaschen, in Filtrirpapier gehüllt an der Luft ges, dann in 0,8 bis 1,5 g schwere Cylinder gepreßt und diese bei 110 bis zetrocknet. Der Versuch mit der schwersten Probe ergab z. B.:

Ungewendet (aschenfrei) 1452 mg.

Temperaturzunahme des Calorimeters 3,520, entjpr. 6019 w.

Wärmeverluft des Calorimeters 32 w.

Unvollftändige Berbrennung:

Geb. 2 mg Wasser entspr. 7 w
" 10 " Kohlensäure " 23 "

Wasser verflüssigt 750 mg, somit 1) dampfförmig 57 mg entspr. 35 w.

Somit Brennwerth (W) = 6109 w, oder für 1 g = 4207 w. Drei Versuche ergaben 4220, 4174 und 4202, im Mittel somit 4200 w. ulong'sche Formel würde für Zellstoff $C_6H_{10}O_5$ (44,44 Proc. Kohlensur 3591 w geben 2).

ich en holzy troden, ergab bei ber Elementaranalyse:

ine Brennwerthbestimmung:

Angewendet 1,211 g. Temperaturzunahme 3,29°, entspr. 5626 w. Wärmeverlust des Calorimeters 35 w.

Zellstoff giebt beim Verbrennen 55,56 Proc. Wasser, 1,452 g somit 807 mg. Stohmann und H. Langbein (Journ. f. prakt. Chem. 45, 305) fanden Bombe für

Cellulose $(C_6H_{10}O_5)$ 678,0 **Cal**. Stärkemehl " 677,5 "

Dertran " 666,2

tantem Druck, während die Dulong'sche Formel nur 72 × 8,1 = 583,2 Cal. würde.

Rohlendemie.

```
linvallitondige Berbrennung:
             3 mg geb. BBaffer
                          entipt. 11 e
          221 g g Rohlenidure 4 d
Abaijer verji. 590 mg entipr. 360 w
           Conit Brennwerth (W) . . 5741 .
                     (D) = ...5355 =
   Ani 1 g berechnet und gujammengestellt mit zwei anderen Beide
                         п.
                                      There!
                   Ī.
                                Ш
     Brenamerih (W)
                 . 4740
                         4729
                                4751
                                      474)
            \{D\} . . 4421
                         4410
                                4432
                                      1121
   Die Dulongiche Formel murde nur (W) = 4146 und (D) = 18
ergebeu.
   Bregtorf. Die Tiegelprobe (jog. Immediatanalmie ergab:
       11.90
       Die Elementaranalyje:
       Robleniton
              . . . . . . . . . . . . . . . . . .
       5.57
       1,11
       Cauerftoff . . . . . . . . . . . . . . . .
                                    34,60
       3mei Bremmerthbestimmungen:
                              I.
                                       Π.
                             968 mg
    914 m
    Temperaturgunahme bes Calorimeters . . . .
                                        2,8
    Gntiprechenbe 20arme . . . . . . . . . . . . . 5164 #
                                      4856 et
    Correction bes Calorimeters .
                                        30 .
         10
                  CO: . . . . . . 33
                                        42
    415 :
    45
    4965
           4636
        Ober für 1g:
    Brennwerth (W) . . .
                                      5432
           (D) . . . .
                                      6127
   Rach ber Dulong'fden forn
   Weftfälifde Zte
        Rohlenften
        28afferfton
        Edwefel .
        Ctidftoff.
        Sauerftoff |
       Miche . .
```

nügen) bestimmt. Entweichen z. B. die Gase mit 23°, so enthält 1 Liter 20,4 mg Wasser, bei Verwendung von 8 Liter Sauerstoff also 163 mg, entspr. 99 w. Wurde der Sauerstoff aber bei 19° seucht eingeführt, so enthielt er bereits 130 mg Wasser, so daß nur 33 mg entsührt wurden, entspr. 20 w. Etwas Wasser scheint aber als Nebel entsührt zu werden, so daß die Menge desselben meist 10 bis 15 mg größer ist.

Für manche technische Zwecke hinreichend genau kann man die Wärmesabgabe des Calorimeters und den entführten Wasserdampf dadurch ausgleichen, daß man das Kühlwasser 2° kälter nimmt als die Umgebung und den zusgeführten feuchten Sauerstoff.

Bur Ginübung bes Berfahrens eignet sich Zellstoff gut.

Bestes Filtrirpapier wurde mit salzsäurehaltigem Wasser verrührt, der erhaltene Zellstoff gut ausgewaschen, in Filtrirpapier gehüllt an der Luft gestrocknet, dann in 0,8 bis 1,5 g schwere Cylinder gepreßt und diese bei 110 bis 115° getrocknet. Der Versuch mit der schwersten Probe ergab z. B.:

Angewendet (aschenfrei) 1452 mg. Temperaturzunahme des Calorimeters 3,52°, entspr. 6019 w. Wärmeverlust des Calorimeters 32 w. Unvollständige Verbrennung:

> Geb. 2 mg Wasser entspr. 7 w " 10 " Kohlensäure " 23 "

Wasser verflüssigt 750 mg, somit 1) dampfförmig 57 mg entspr. 35 w.

Somit Brennwerth (W) = 6109 w, oder'für 1 g = 4207 w. Drei andere Bersuche ergaben 4220, 4174 und 4202, im Mittel somit 4200 w. Die Dulong'sche Formel würde für Zellstoff $C_6H_{10}O_5$ $(44,44 \, \mathrm{Froc}$. Kohlenstoff) nur 3591 w geben 2).

Eichenholz troden, ergab bei der Elementaranalyse:

Eine Brennwerthbestimmung:

Angewendet 1,211 g. Temperaturzunahme 3,29°, entspr. 5626 w. Wärmeverlust des Calorimeters 35 w.

bei conftantem Druck, während die Dulong'sche Formel nur $72 \times 8,1 = 583,2$ Caleergeben würde.

¹⁾ Zellstoff giebt beim Berbrennen 55,56 Proc. Wasser, 1,452 g somit 807 mg.

— 2) F. Stohmann und H. Langbein (Journ. f. prakt. Chem. 45, 305) fanden mit der Bombe für

I. Afche von Lignit von Trifeil nach Priwognif (Journ. f. mit.)

II. Lignit ber Minerva-Grube Derault, nach Baroulier (Ann. d.) 1883, 137).

III. Brauntoble bon Dioszpor, Ungarn (Fijder's Jahretb. 1887, \$

Braunkohle von San Raphael, Argentinien, enthielt nach 3.8 (Chem. News 66, 211):

```
Roblenftoff . . . . . . . . . . . .
                                        60,59 Proc.
      8,63
      Stidftoff. . . . . . . . . . . . . . . . .
                                         1,43
      Schwefel. . . . . . . . . . . . . . . . . .
                                         4,23
      0,63
Die Aiche (in beiger verbunnter Galpeterfaure loglich):
      Banadiumpentogyd, V.O. . . . . . . . 88,22 Proc.
      0,71
      Somefeliante, SO3 . . . . . . . . . . .
                                        12,06
      Calciumogyd, Ca O . . . . . . . . . . . . .
                                         8,44
      Cijenogyd, Fe. O. . . . . . . . . . . . . . . . .
                                         4,98
      Thonerbe, Alg Og . . . . . . . . . . . . . .
                                         3,32
      1,73
In ber Gaure unlöslich :
      Riefeljaure, Si Og . . . . . . . . . . . . . 13,70 Broc.
      Eifenogyb, Feg Os . . . . . . . . . . . . . . . .
                                         9,42
      Thonerbe, Ala O3 . . . . . . . . . . . . . . . . .
                                         5,26
      Magnesia, MgO . . . . . . . . . . . . . . . . . .
                                         0,83
```

Steintohlenafche hat 3. B. folgende Bufammenfetung:

	iann iann	e noch	e Rohlen: Duffouri Hweizer		Rach !	Areme	ı,
Steintohlenaiche	stöngsgrube (9 curdmo	News Caftle Taylo	中国	Inde- Nevier bei Aachen	Walden: burg		Zvid
Cijenozyb	16,06	15,96	75,90	60,79	54,47	6,36	25,8
Thonerbe	18,95	12,19	7,46	2,21	8,31	31,36	
Raff	3,21	9,99	0,40	19,23	3,44	1,08	2,8
Magnefia	1,97	1,13	0,39	5,03	1,60	0,35	9,0
Rali , , ,	2,05	1,17	_	0,35	0,07	0,11	0,6
Ratron	Spur	_	_	0,08	0,29	ì —	0,2
Riefelfaure	55,40	59,56	14,34	1,70	31,30	60,23	45,1
Schwefelfaure	1,78	8,2	0,71	10,71	0,52	0,23	2,3
Phosphorfäure	0,86		0,14	I —	_		_
Chlor	Spur	I —	_				-
Manganogyd	· :	-	0,99	_		_	

Biele Steinfohlenafden enthalten Phosphorfaure; Le Chat

¹⁾ Wagne 1873, 963.

Sis 3 Proc. Phosphorsauregehalt. A. Carnot 1) fand in Steinkohlen . O6 Proc. Phosphor; er flihrt den Phosphor auf die Sporen oder Pollensurlick. H. Reinsch 2) fand in Steinkohlen dis 1 Proc. Phosphorsur. A. S. Mc Creath 3) dis 0,17 Proc. Phosphor, in den daraus darsum Rots 0,28 Proc.

Die Asche westfälischer Steinkohlen enthält nach Plate) bis 0,5 Proc. T, Blei und Zink. Aschenanalysen oberschlesischer Steinkohlen ergaben Densch'):

	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.
	00.45	\= :	3,86	6,89	6,43	9,20
hes SiO ₂ .	39,45	26,07	20,94	38,34	28,20	27,45
	18,23	27,80	20,63	15,84	23,82	28,57
	15,68	19,84	26,02	19,27	18,58	10,76
	1,33	0,42	2,84	1,17	1,43	0,20
• • • •	0,26	0,37	1,12	0,09	0,55	0,86
	0,021	0,069	0,058	0,037 i	0,082 i	0,056
	0,008	0,001	0,003	0,005	0,004	0,002
	6,02	11,15	6,40	2,16	3,29	7,45
	2,44	4,21	4,69	0,81	0,87	2,00
en	2,17	0,76	2,98	2,10	3,09	2,09
(Cej.=)	12,83	7,38	9,48	11,84	12,61	10,88
	1,29	1,48	0,85	1,09	0,97	0,23

- I. Ungewaschene Bürfeltoblen vom Schmiederschacht bei Boremba.
- II. Gewaschene Rohlen ebendaher aus der Rohlenwäsche der Friedenshütte.
- = III. Staubtohlen vom Schmiedericacht.
- IV. Staubtohlen der Wolfganggrube (Balentinschacht bei Huda).
 - V. Staubkohlen vom Gotthardicacht der Paulusgrube bei Morgenroth.
- VI. Rleinfohlen vom Ajdenbornicacht ber Gottesjegengrube bei Antonienbutte.

Rach Polect 6) enthält der Schwefelties der Steinkohlen auch Rickel; pulze 7) fand in Steinkohlen Thallium und Lithium. Manche Steinsen enthalten auch Schwerspath, andere Chlornatrium.

Macadam⁸) erinnert an den Arsengehalt des in Steinkohlen einserten Schwefelkieses; Steinkohlenruß enthielt 0,089 bis 0,117 Proc. migsäure.

¹⁾ Compt. rend. 99, 154. — 2) Jahrbuch 26, 317. — 3) Iron 1879, 679. — **Hischer's Jahres**b. 1887, 15; 1889, 12. — 5) Chem. Ind. 1887, 54. — 6) Ins**uraldiffert**ation 1869. — 7) Fischer's Jahresb. 1886, 1069. — 8) Journ. Pharm. Dec. 1878.

Refresjonie.

Gasgehalt ber Rohlen, schlagenbe Wetter.

Welches Unheil die den Koblen entströmenden Gafe anrichten tonnen, gelat 3. W. solfnende Busmenstellung der Eetter 1) in Dberbergamtsbezirk Dortmund:

Z spilich Per Hinglünft	Paris de la comparis	B,888	58,80	11,116	37,43	19,04	14,73	17,11
H 1.74	liber. Daupt Wann	WW	EX.	H710	74	808	I MNS	028 0
Arbeitern Durch e Wieller	Pribitive	ro'1	1,11	1,1	3,	1,17	1,84	1,81
Kini tene Ibiliben Schillenbe	- September 1	21'0	0,47	74'0	0,70	88'0	870	O,68
Muf I Million mura ibbiberung fommen	<u>ಇಭ್ಯಚಿಥಿಗಿತ್ತ</u>	8,8	4,49	4,87	2,CX	4,533	HL'7	78,7
Rul 1 William Tounci Mibrocum founci	ಸಾರ್ವ ಬೆಭಾ	2,20	HO,'	2,57	2,80	2,08	27,2	8,41
	प्रमाधिक क्षेत्र का क्षेत्र का क्षेत्र का क्षेत्र का क्षेत्र का क्षेत्र का क्षेत्र का क्षेत्र का क्ष्म का क्ष्	108	151	155	797	167	846	8 876
)1 ber	ಪುಗ್ರಾಣಕ	06	20	112	155	120	574	2 247
Mngabl	n)foL	Ξ	2	48	109	47	271	1 120
	nsnojolązD	82	49	10	98	7.6	708	1 564
	Belegichaft	105 445	115497	127 794	188 789	142 247	629 722	1 869 851
	Förderung t	88 223 614	88 866 110	85 469 290	87 402 494	86 853 502	176 804 010	458 124 985
	d rsc läggnk eleinists	172	167	177	175	178		1887
	3ahr	1888	1889	1890	1891	1892		1861 bis

1) Hoppe-Seyler erwähnt, daß das Worhandensein entzilndbarer Lust in Geen u. das. bereits im vorigen Rabrindert in weiteren winnung der Steinkohle, sowie das Ausströmen entzilndlicher Gase aus Studie das Ausströmen entzilndlicher Gase Chimpsen, Geen u. das. bereits im vorigen Rahrbunder 17713, weichen Kreisen bekannt war, schon vor dem Briefe von Alexander Wolta an seiner Kander Kampi, vom 14. November 17713, weisher den bestand war, schon vor dem Briefe von Alexander Wolta an seiser Batta paturerschelnung anzuseben, um so medr, als er zum ersten Viesen degenstand behandelt; doch ist Volta als der eigentliche Entdecker dieser hat, das dasseibe in bestandert von kentiumen Romen kander van des

in dem Jahrzehnte 1871 bis 1880 verursachten Tödtungen, so ergiebt endes:

Preußen	•		•	•	•	•	•	324	Mann,
Großbritannien									
Belgien (1871 bis 1879)	•			•		•	•	426	n
Frankreich	•		•		•	•	•	513	77
Oesterreich (1875 bis 1880)									"
Sachsen	•		•	•	•	•	•	161	,, ,,
		4	Bı	uso	ım	me	n	4471	Mann.

her erforderte der Steinkohlenbergbau, der in zehn Jahren über= l 256 Menschenleben kostete, von dieser Zahl allein 4471 oder 21 Proc. Explosionen von schlagenden Wettern 1).

ch Haslacher²) hätten die von 1861 bis 1881 in Preußen vorsnen 332 Explosionen vermieden werden können, wenn die Wettersgung so reichlich und vollständig gewesen wäre, um alle den schlagenden Wetter bis zur Unschädlichkeit verdünnen und n zu können. Der Wetterwechsel besteht immer in einem in dersichtung ununterbrochen durch die Grube streichenden Luftstrome oder strome, welcher entweder dadurch bewirkt wird, daß man von Tage er Druck frische Wetter in den Wetterstrom hineinbläst, oder durch ung der Grubenwetter dieselben aus der Grube heraussaugt und er an dem entgegengesetzten Ende des Wetterstromes frische Wetter en läßt.

15 des besten Wetterwechsels ist die Beschaffung guter Sicherheits=
13) und passende Sprengmittel4) sehr wesentlich.

Bgl. Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenk. 29, 283 u. 379; 30, 144; Berg= u. Hüttenm. Jahrb. 1881, 194. — 2) Zeitschr. f. Berg=, Hütten= nenk. 30, 378. In 146 Fällen war die Urfache offenes Geleucht, in inbefugte Deffnen der Sicherheitslampe, in 7 der verbotene Ge= on Feuerzeug, also in 197 Fällen eine offene Flamme, welche sich meiden lassen. In 74 Fällen traf die Schuld die geschützte Flamme, Sicherheitslampe felbst, nämlich in 19 das Schadhaftwerden der Lampe, i Glühendwerden des Draftforbes und in 44 das Durchschlagen der durch das Drahtney, und zwar 37 Mal in Folge heftiger Bewegung der td 7 Mal wegen zu großer Geschwindigkeit des Wetterzuges. In 66 Fällen Bulverflamme bei der Sprengarbeit Ursache der Entzündung, in einem ten sich die Wetter am Wetterofen an und in 8 Fällen blieb die Ursache Von diesen 340 Fällen waren in 219 die schlagenden Wetter durch Entbindung entstanden, daher die Bentilation sehr mangelhaft gewesen ; in 46 Fällen gab das Anhauen von Blafern oder Gastlüften zu iglichen Auftreten Beranlassung, während in 42 Fällen die Ansammlung 1, besonders im "alten Manne", und in 27 Fällen Störungen der Ben= das verftärtte Vorhandensein der ichlagenden Wetter verursacht haben. er Luftdrudanderung auf Explosionen f. Zeitschr. f. Berg-, Hutten- u. 29, 309 u. 380. — 3) Bgl. Kreischer und A. Winkler: Sicherheits= Polyt. Journ. 240, 50; Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenk. 29, 359 — 4) Bgl. Fischer's Jahresb. 1882, 1064; Berg= u. Hüttenm. Jahrb. 18; Zeitschr. f. Berg=, Hütten= u. Salinenk. 29, 345; Zeitschr. d. Ber. ng. 1884, 790; 1885, 300.

Die Bedeutung des Rohlenstaubes!) für die Entstehung von Grube explosionen ist noch nicht völlig geklärt; jedenfalls werden aber weitans! meisten Explosionen durch Grubengase veranlaßt oder doch eingeleitet.

(Grubengase bestehen wesentlich aus Methan. Rach Schondorf bestand ein Bläser") in dem zum Wälderthan gehörenden Kohlenwerk bei Dbn firchen aus:

Rohlenjäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,56
Methan (CH4)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	60,46
Acthan (C. H.)8) .		•	•		•	•	•	•	•	•				37,62

Grubenwetter baselbst enthielten:

Rohlenjäure	٠.		•	•	•	•	•	•	•	0,246	bis	0,097	Proc.
Methan	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,119	27	1,197	27
Aethan	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,011	77	0,347	77

Er gibt ferner folgende Analyse einer Grubenluft, in welcher die Law das Gas anzeigten, indem sie eine blaue Flammenhülle erkennen ließen:

Stictitoff	•	•	•	•	•	•		•			•	•	•	•	•	•	•	77,272
Sauerstoff		•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	17,942
Rohlenjän	re	•	•				•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	0,409
Methan	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,517
Aethan .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,063

Den ausführlichen Tabellen über die Grubenwetter in preußischen St kohlenbergwerken seien folgende Angaben entnommen:

¹⁾ Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenk. 29, 310; 32, 575; Desterr. Zeitsch Berg= u. Hüttent. 1885, 358 u. 472; 1886, 10; Annal. d. mines 15, 2; Berg= u. Hütte 3tg. 1879, 442; Fischer's Jahresb. 1882, 1064; 1885, 1206; 1887, 859. — 2) Zeit f. Berg-, Hütten- u. Salinent. 24, 73; 31, 145 u. 435; 32, 509; 33, 277. nennt "Blafer" eine Art von Gasquellen, deren Dauer mitunter zwar blois furz ift, aber auch ebenso nach Monaten und Jahren zählen kann. In der App grube Tyne hat man einen Blajer gehabt, der während eines Jahres 168 bis 1966 Gas in der Minute ergab. Zu Wellesweiler (Saarbrücken) hielt ein Blafer mahr Man hat jelbst zu verschiedenen Zeiten das Gas zu Beleuchtm zweden aufgefangen, und Jars führt im vorigen Jahrhundert ein Leuchtfeuer der Kufte von Whitchaven an, welches durch Grubengas gespeift murde. Fredonia bei Buffalo war gegen 1830 durch eine Gasquelle beleuchtet, welche einer Kohlenschicht kam. Georg Stephenson hat von 1831 bis 1835 die Ta anlagen der Grube Wilmington mit dem Gase eines Blasers erleuchtet, welche der Grube aufgefangen wurde. Aehnliche Beispiele finden fich noch heute in & land. — 3) Schulg halt das in Grubenwettern aufgefundene Aethan für bejon gefährlich, ohne aber eigene Versuche auszuführen (Wochenschr. d. Ber. deutsch. 1883, 184).

Vergleicht man die durch schlagende Wetter in den wichtigeren Staaten Europas in dem Jahrzehnte 1871 bis 1880 verursachten Tödtungen, so ergiebt sich Folgendes:

Preußen	•	•	•	•	•	324	Mann,
Großbritannien	•	•	•		•	2686	99
Belgien (1871 bis 1879)							
Frantreich							,,
Defterreich (1875 bis 1880) .							••
Sachsen							"
		_					Mann.

Daher erforderte der Steinkohlenbergbau, der in zehn Jahren übershaupt 21 256 Menschenleben kostete, von dieser Zahl allein 4471 oder 21 Proc. durch Explosionen von schlagenden Wettern¹).

Nach Haslacher?) hätten die von 1861 bis 1881 in Preußen vorgekommenen 332 Explosionen vermieden werden können, wenn die Wetters versorgung so reichlich und vollständig gewesen wäre, um alle auftretenden schlagenden Wetter bis zur Unschädlichkeit verdünnen und fortsühren zu können. Der Wetterwechsel besteht immer in einem in derzselben Richtung ununterbrochen durch die Grube streichenden Luftstrome oder Wetterstrome, welcher entweder dadurch bewirkt wird, daß man von Tage aus unter Druck frische Wetter in den Wetterstrom hineinbläst, oder durch Berdünnung der Grubenwetter dieselben aus der Grube heraussaugt und statt ihrer an dem entgegengesetzten Ende des Wetterstromes frische Wetter einfallen läßt.

Trotz des besten Wetterwechsels ist die Beschaffung guter Sicherheits= lampen 3) und passende Sprengmittel 4) sehr wesentlich.

5, 300.

^{··· 1)} Bgl. Zeitschr. f. Berg=, Hütten= u. Salinenk. 29, 283 u. 379; 30, 144; 33, 339; Berg= u. Huttenm. Jahrb. 1881, 194. — 2) Zeitschr. f. Berg=, Hütten= und Salinenk. 30, 378. In 146 Fällen war die Urfache offenes Geleucht, in 44 das unbefugte Deffnen der Sicherheitslampe, in 7 der verbotene Be= brauch von Feuerzeug, also in 197 Fällen eine offene Flamme, welche sich hatte vermeiden lassen. In 74 Fällen traf die Schuld die geschützte Flamme, b. h. die Sicherheitslampe selbst, nämlich in 19 das Schadhaftwerden der Lampe, in 11 das Blühendwerden des Draftforbes und in 44 das Durchichlagen der Flamme durch das Drahtney, und zwar 37 Mal in Folge heftiger Bewegung der Lampe und 7 Mal wegen zu großer Geschwindigkeit des Wetterzuges. In 66 Fällen war die Pulverflamme bei der Sprengarbeit Ursache der Entzündung, in einem Falle stedten sich die Wetter am Wetterofen an und in 8 Fällen blieb die Ursache unbekannt. Von diesen 340 Fällen waren in 219 die schlagenden Wetter durch langsame Entbindung entstanden, daher die Bentilation sehr mangelhaft gewesen fein muß; in 46 Fällen gab das Anhauen von Blafern oder Gastluften zu ihrem plöglichen Auftreten Beranlassung, während in 42 Fällen die Ansammlung von Gajen, besonders im "alten Manne", und in 27 Fällen Störungen der Ben= tilation das verstärkte Vorhandensein der schlagenden Wetter verursacht haben. Einfluß der Luftdrudanderung auf Explosionen f. Zeitschr. f. Berg-, Hutten- u. Salinent. 29, 309 u. 380. — 3) Bgl. Kreischer und A. Winkler: Sicherheits= — 4) Bgl. Fischer's Jahresb. 1882, 1064; Berg= u. Hüttenm. Jahrb. he f. Bergs, Huttens u. Salinenk. 29, 345; Zeitschr. d. Ber-

Die Bedeutung des Kohlenstaubes 1) für die Entstehung von Grubensexplosionen ist noch nicht völlig geklärt; jedenfalls werden aber weitaus die meisten Explosionen durch Grubengase veranlaßt oder doch eingeleitet.

Grubengase bestehen wesentlich aus Methan. Nach Schondorf?) bestand ein Bläser3) in dem zum Wälderthan gehörenden Kohlenwerk bei Obernstirchen aus:

Rohlenjäure	•	•	•	•	•	•	•			•	•	•	•	•	2,56
Methan (CH4).	•		•		•	•	•	•	•	•	•				60,46
Aethan (Co Ha) 8)				•					•		•	•			37,62

Grubenwetter daselbst enthielten:

Rohlenfäur	e.	,			•	•	•	•	•	•	0,246	bis	0,097	Proc.
Methan		,	•	•	•	•	•	•	•		0,119	77	1,197	77
Aethan	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,011	273	0,347	77

Er gibt ferner folgende Analyse einer Grubenluft, in welcher die Lampen das Gas anzeigten, indem sie eine blane Flammenhülle erkennen ließen:

Stickstoff .		•	•	•	•	•	•	•		•		•	•	•	•	•	77,272
Sauerstoff	•		•	•	•			•	•	•	•	•		•	•	•	17,942
Rohlenjäur	e									•	•		•		•	•	0,409
Methan .																	
Aethan	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,063

Den ausführlichen Tabellen über die Grubenwetter in preußischen Steinstohlenbergwerken seien folgende Angaben entnommen:

¹⁾ Zeitschr. f. Berg-, Hütten- u. Salinenk. 29, 310; 32, 575; Desterr. Zeitschr. f. Berg= u. Hüttent. 1885, 358 u. 472; 1886, 10; Annal. d. mines 15, 2; Berg= u. Hüttenm. 3tg. 1879, 442; Fischer's Jahresb. 1882, 1064; 1885, 1206; 1887, 859. — 2) Zeitschr. f. Berg-, Hütten= u. Salinenf. 24, 73; 31, 145 u. 435; 32, 509; 33, 277. Man nennt "Blafer" eine Art von Gasquellen, deren Dauer mitunter zwar bloß gang kurz ist, aber auch ebenso nach Monaten und Jahren zählen kann. In der Kohlengrube Tyne hat man einen Blafer gehabt, der während eines Jahres 168 bis 196 cbm Gas in der Minute ergab. Zu Wellesweiler (Saarbrücken) hielt ein Blaser mahrend 50 Jahren an. Man hat selbst zu verschiedenen Zeiten das Gas zu Beleuchtungs zweden aufgefangen, und Jars führt im vorigen Jahrhundert ein Leuchtfeuer an der Kuste von Whitehaven an, welches durch Grubengas gespeist wurde. Das Dorf Fredonia bei Buffalo war gegen 1830 durch eine Gasquelle beleuchtet, welche aus einer Kohlenschicht tam. Georg Stephenson hat von 1831 bis 1835 die Tagesanlagen der Grube Wilmington mit dem Gase eines Blasers erleuchtet, welches in der Grube aufgefangen murde. Aehnliche Beispiele finden fich noch heute in England. — 3) Schuld hält das in Grubenwettern aufgefundene Aethan für besonders gefährlich, ohne aber eigene Versuche auszuführen (Wochenschr. d. Ber. deutsch. Ing. 1883, 184).

		29,50	25,00	25,00	15,00	
		7	4	4	*	
		147	152	152	116	
268,00	308,00	304,00	208,00	154,00	00′901	
1,864	2,204 14,687 0,650	690'0	909'0	0,353	0,120	3,356 8,195 1,709
969'0	0,859 2,204 0,096 14,687 0,520 0,650	0,743	0,519	0,328	0,252	0,775
97,738	97,437 85,217 98,830	99,174	98,875	99,319	889'658	95,869 96,050 97,702
The Wettercanal jum Bentlator auf Aukziehender Strom des Wetterschachen des Wetterschachen des Wetterschachen des Wetterschachen des Wetterschachen des des Wetterschachen des des Wetterschachen des des Wetterschachen des des Wetterschachen des den Wetterschachen des den Wetterschachen des den Wetterschachen des den Mars des den Mars des des des des des des des des des de	Anfammlung von Shlagwettern an der Firste Durch den Fdrberschacht Rr. 2 aus- ziehender Strom des Westseldes	6. Zeche Westfalia bei Dortmund, den 30. Januar 1884. Hauptquerschlag in ber Ausziehender Strom des Südseldes bausohle im Hangenden bon	_		Ausziehender Strom von den Flözen Kr. 8, 9, 11 und 12 über der III. Tiefbausoble	Bor Ort: an ber Firste in der halben Streckenhöhe an der Gohle
Im Wettercanal pum Bentilator auf bem Wetterschacht Rr. 2 Westliche Grundstrede im Flötze C (IL. R.) Rordstigel in der 860 m. Soble, westlich des tonnlägigen blige	den Wetterschachtes Hauptquerichlag in der 860 m.Cohle im Sattelsdaften don Flöß Rr. 4 Westliche Grundstrede im Flöß Rr. 18 (I.R) Rordstügel in der 250 m.Sohle	6. Zeche Wettfalia bei Do Siblicher Cauptquerfcflag in ber II. Liefbaufohle im Sangenden bon Flög B	Rördlicher Hauptwelterquerschlag in der I. Tiefbaufohlt	Aberterquerjiglag von Hog nr. 7 nag Klög Nr. 16 in der II. öftlichen Ab- theilung der I. Tiefbaufohle	II. öftlicher Abeilungsquerschlag in der II. Tiefbaufohle im Hangenden von Flöt Rr. 2.	Defiliche Abbauftrecke Rr. 7 in der II. öftlichen Abtheilung auf Glötz Kr. 16 über der II. Tiefbaufohle

, , ,

		3ujam	Zusammensetzung der Leeter	ig der	sgusmrs stunil&	Zahl ber	ber	estlinedi est gan estlinedi estlinedi estlinedi
4 330 33 A	Lie orr procendyme	c + v	c02	CH4		Arbeiter	Pfeede	19Q1 Q] 🕶
6. Zeche Unser Fritz, Schacht I, bei Wanne, den 9. Närdlicher Duerschlog in der I. Tiefe Ausgiebender Stron	I, bei Wanne, den 9. April 1884. Ausgiebender Strom des Weftelhes							
baufohle, nabe beim Schachte		99,304	0,302	0,394	147,00	108	7	16,50
Deftliche Grundftrede im Plog Dr. 6 in ber I. öftlichen Abitheilung ber	Ausziehender Strom bes Offelbes							
I. Tiefbaufohle		99,216	0,406	0,378	258,00	131	9	26,50
Sublicher Querschlag in der I. Tiefe bausohle in Liegenden von MIB	Musziehender Strom bes Subfelbes							
		99,146	0,496	0,358	844,00	103	577	18,25
Deftiche Grundftrede auf Flög Rr. 11	Ausziehender Strom ber II. öftlichen							
in der I. öftlichen Abtheilung ber I. Tiefbaufohle	Abtheilung der Glöge Rr. 10, 11, 12 und 18 über der M. Tiefbaufoble	99,289	0,826	0.385	222.00	63	e4	14.00
Sublider Duerfolag in ber I, Tief:	Musziehender Strom der fildlichen Ab-					ļ		
baufohle im Liegenden bon Blog	theifung ber Floge Dr. 12 und Dr. 19	1	1					
Mr. 11	Subfilgel aber ber II. Tiefbaufohle	99,108	0,545	0,307	132,00	8		4,25
Saarbruder @	Saarbruder Steintohlenbeden.					-		
Rgl. Steintohlengrube Konig : 29	Rgl. Steintohlengrube König - Wellesweiler, Abtheilung König, ben 1. August 1889.							
and the springe with the spring of the springer i and the springer		_	_	_	_	-	_	

ber Caarjohle		98,994	0,580 0,476	0,478	186,64	138		71,00
fohle im Riegenden von Flöt After	tie des Westjeldes	98,773	0,680	0,568	26,00	36	-	4,00
Bentifatorichachtes in ber Saarfohle	Officides	98'838	0,346	0,316	1213,00	548	4	78,30
t. ofiliger hanpiquerichiag im Liegenden von Flöt Grolmann in der Saarfohle	ausziegenoer Strom der liegenoen par- tie des Ofiseldes	99,448	0,358	0,194	443,68	287	62	34,60
Zeche Ber. Glückilf bei Waldenburg (Schlesten), den 8. Im Bentilatorgehäuse am Hedwigschacht Gesammtausziehender herbenten gestigten Geschichten Gesch	Septeml Giro	99,156	0,511	0,333	819,00	8	1	00'08
Elfators am Wrangel. Shacht getterschwebenbe, zu Bremsberg I im	Dieser Strom von Werniger	99,414	0,311	0,275	892,00	201	ı	38,00
Flög Rr. 5 gehörig, zwijden der II. und I. Tiefbaufohle nördlich bes Wrangel: Schachtquerichlages	tungs- und Abbauarbeiten Nr. 5 zwischen der III. und bausohle	99,118	0,142	0,740	165,43	କ୍ଷ	E	7,00
Seche Conf. Frieden Shoffnung bei Malbenburg, den 8. Sauptwetterstrede im Blog Nr. 3 in Ausziehender Strom ber IV Tiefhaniable (Matteriobie) 3 Starteuffe und	Seche Conf. Friedenshoffnung bei Malbenburg, den 8. September 1883. auptwetterstrede im Flög Nr. 3 in Ausziehender Strom von Flög Nr. 2, ber IV Fieshaninkla (Metterschofte) a Stortegene man Dr. 4 im Raufelde							
füblich bes Bentilatorichachtes Stolicher Duerichlag Dr. 2 bon Flög	fublich bes hauptsprunges Ausziehenber Strom bom Stratenfing	98,729	0,353	0,918	375,22	239	1	28,50
Nr. 2 nach dem Straßenflöß in der Wetterfohie - Lende Strede Nr. 6 im Flöß im Bereiche den Brombs	im Baufelde füblich des haupt- fprunges Diefer Strom ventilirt auf Blög Rr. 5	98,720	0,297	0,983	108,45	25	-	0,40
Kiefbaufohle	, T. E.	98,683	0,119	1,198	133,40	9	-	98,0

A. Winkler¹) fand in Grubenluft bis 0,2 Proc. Methan und 2,7 Proc. **Rohlenfäure.** Eine Grube lieferte täglich bis 1043 cbm Methan und 8000 cbm **Rohlenfäure**.

Förster und Winkler²) fanden in der Grubenluft bei Zwickan nur 0,003 bis 0,077 Proc. Methan.

3. Mauerhofer3) bespricht die verschiedenen Versuche zur Berswerthung der Grubengase. Dieselben enthielten 2 bis 2,9 Proc. Kohlenssäure und 88,8 bis 95 Proc. Methan; sie wurden probeweise zur Beleuchtung mit Magnesiakämmen verwendet.

Playfair4) fand:

		Sumpf= gas	Stid= ftoff	Sauer= stoff	Rohlen= jäure	Wasser: stoff
Waljend	(Bensham)	77,50	21,00	_	1 ,3 0	
, n	(pipe above ground)	92,80	6,90	0,60	0,30	
Hebburn	(24 feet below Bens-					
ham)		91,80	6,70	0,90	0,70	_
77	(ditto a month after)	92,70	6,40		0,90	
77	(Bensham)	86,50	11,90		1,6 0	
Jarrow	(Bensham)	83,10	14,20	0,40	2,10	_
77	(five quarter)	93,40	4,90		1,70	
"	(low main)	79,7 0	12,13	3,00	_	3,00
77	(low main)	70,70	15,30	8,00	2,00	
Well gat	te (five quarter seam)	98,20	1,30		0,50	

Thomas 5) fand in Rohlengruben von Wales:

												Sumpf= gas	Stid= ftoff	Rohlen= jäure	Sauer: ftoff	= Aethyl= wasserstoff
Bläjer	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		97,65	1,85	0,50	-	
n	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	96,74	2,79	0,47		
n	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	94,84	5,06	0,10		
n	•		•	•		•		•		•	•	95,05	0,69	4,26	•	
"	•	•	•	•		•	•	•	•	•		47,37	41,58	0,90	10,15	_
27	•		•	•		•	•	•	•	•	•	95,47	3,91	0,62		
n	•	•		•		•	•	•	•	•	•	95,51	2,53	1,96		
n	•			•	•	•		•	•	•		94,78	3,60	0,72	_	0,90
,, n	•	•		•	•	•		•	•	•		95,56	3,98	0,35	0,11	<u>.</u>
Bohrlo	ď)	in		der	S	Pol	jle		•	•	•	97,31	2,31	0,38		
ח		27		27		"		•	•	•	•	96,54	3,02	0,44		
 ກ		n		n n		"		•		•	•	74,86	20,30	0,15	4,69	
n		" "		יי דו		"		•	•	•		97,37	2,21	0,42		
<i>"</i>		n		"		"		•	•	•	•	95,42	3,98	0,60		

Beim Erwärmen der Kohlenproben auf 100° entwickelten sie nach Thomas in der Luftleere

¹⁾ Fischer's Jahresb. 1882, 1062. — 2) Jahrb. f. Berg= u. Hüttenw. Sachsen 1883, 96. — 3) Desterr. Zeitschr. f. Berg= u. Hüttenw. 1893, 300. — 4) Bgl. Zeitschr. f. Berg=, Hütten= u. Salinent. 29, 286. — 5) Journ. Chem. Soc. 13, 812 u. 820.

1		lujt: ei 100° Kohle dajes		Methan= gas	Stick= ftoff	Sauer= stoff	Rohlen= jäure
	ccm	Bituminoje Kol	le.	• •	62,78	0,80	36,42
	n	n n	• •	. 0,40	80,11	2,72	16,77
•	 77	n n	• •	. 63,76	29,75	1,05	5,44
	n	27 21	• •	. 2,68	69,07	6,09	22,16
~	, n	,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,		. 31,98	56,34	2,25	9,43
3		Halbbituminöse	Rohle.	72,51	14,51	0,64	12,34
3		Dampfteffel=Rot	le .	87,30	7,33	0,33	5,04
L		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	•	81,64	4,66	0,49	13,21
1		n	•	84,22	9,88	0,44	5,46
9		n		67,47	12,61	1,02	18,90
4	• •	n	•	83,92	3,49	0,34	9,25
8		n	• •	73,47	14,62	0,56	11,35
,4	£ "	n	•	82,70	11,12	0,54	5,64
,ŧ		Anthracit		93,13	4,25		2,62
1,	8 ,	, · ·		84,18	1,10		14,72

dasgehalt der Braunkohle untersuchte 3. W. Thomas 1). eriger Lignit. Erhitzen auf 50° von 100 g durch 12 Tage gab m Gas, bestehend in 100 Thln. aus 87,25 CO2, 0,24 O, 3,59 CO und 2O. Bon einem zweiten, auf 50° erhitzten Muster wurden 100 g se auf 100° erhitzt; es wurden 59,9 ccm Gas freigemacht, das aus 102, 5,11 CO, 0,33 Cn H2n und 5,03 N bestand. Erhitzen auf 150° ersetzung herbei; unter den Producten fanden sich Mercaptan, Schwesels d andere geschweselte organische Körper vor. Bei 200° wurden etwa Gas erhalten, die, vorzüglich in den zuletzt übergehenden Theilen, aus IO2, 2,82 H, 14 CO, 0,49 C2H4, 0,48 C3H6 und 0,27 N bestanden. dei 100° schwärzte sich das Quecksilber der Sprengelpumpe; bei 250° Einwirkung des Schwesels auf das Quecksilber so heftig, daß die Fallstr Pumpe verstopft wurde.

ichter, brauner Lignit. Erhitzen auf 50° (gleichfalls von 100 g) 5 ccm aus 96,23 CO₂, 0,11 O, 2,42 CO, 1,24 N und einer Spur bestehendes Gas. Bei 100° sublimirte Schwefel in kleinen Arnstallen i 185° trat Zersetzung ein. Bei 200° freigemachtes Gas enthielt CO₂, 7,41 CO, 2,08 C_nH_{2n}, 3,34 CH₄, 0,53 C₃ H₈ und 0,34 N.

ichter, erdiger Lignit, ohne holzartige Structur, von schwärzlicher an den Spaltflächen reichlich mit Eisenornd belegt. Zersetzung begann De. Die bei 200° entbundenen Gase waren 0,41 H₂S, 91,68 CO₂, nH_{2n}, 7,12 CO, 0,38 N und Spuren von H.

. v. Meyer²) erhitzte die Kohlenproben unter Wasser auf 100° und hte die entweichenden Gase. Die volumprocentige Zusammensetzung e zeigt folgende Tabelle. Kohlenwasserstoffe fehlten bei der Burgk-Kohle, id sie meist in großer Menge vorhanden.

Chem. News 1877, 249. — 2) Journ. f. prakt. Chem. 5, 144 und 407; Wagner's Jahresb. 1872, 890; 1873, 957.

				_		
	CO ₂	ø	3	ΞI	II,	<u>.</u> I
Plaurn.						
Coucht Burgt, harter Chiefer metder Chiefer Malchinen.	4H,7 8H,2	1,8 1,2	49,5 60,5	_	-	-
Chirles	54,9	1,2	43,9	_	_	
Umidaner Brudenberg.						
Echichtentoble aus 7(8) m Teufe. ifilice Anbruch, febr bichte, ausglichtent ichtefrige Roble Anchohle aus 1880 m Teufe.	2,42	2,51	23,17		71.30	_
nilider Andruch, ichiefrig, glanzende matte Echichten Pechtodie	•	0,62	50,36	_	45,00	
ansgefest, etwas verwittert erscheinenb, Vinch im Innern glanzenb	2,25	0,70	23,89	—	73,16	
filge Roble von glanzenbem	0,60	Spur	48,00	_	51,40	
Wildtenkohle, stinf Jahre bem Metterstrom ausgesett	16,70	4,90	55,15		8,17	18,61
Inchelbe, eine Moche später	11,40	3,80	60,98		3,44	18,88
unterfuct	12,10	1,10	65,16		3,19	16,85
terftrom anagefest	7,62	2,44	50,75	-	15,88	22,35
Inchelbe, eine Moche später untersucht	10,10	2,60	50,58	1,82?	10,18	23,32
Diefelbe, zwei Allochen später untersucht	11,18	2,82	67,99	-		16,36
West falen.					,	
Bastoble von Zeche Zollverein	7,50	2,59	89,91			
bation	2,56	4,11	58,48	-	24,85	

	C O2	0	N	со	CH ₄	C₂ H ₀	Schwefel- jäure absorbict	100 g Nohle gaben Ga cem
Zeche Constantin:							1	
hem, frifch deuts								
t, etwas Schwefels nd	4,87	2,66	75,82	_	16,65	_	_	50,6
ang dem Wetter=					'		4	
fest	11,12	2,88	78,60	-	7,40	-	_	43,2
, frisch, der voris	2,18	2,12	70,51	_	25,19	_	_	43,3
lang bem Wetter=	2,10	2,12	70,01		20,10			20,0
jetst	15,84	3,06	74,53		6,57	_	_	41,2
t, frisch, undeut=								
murbe, reich an	E 20	1.60	en en 1		91.57			50.0
lang dem Wetter=	5,82	1,99	60,62	_	31,57	-		59,2
fegt	7,68	2,24	86,77	_	3,31	_	_	43,6
frifc, undeutlich								
tellenweise faserig					DO AW			
end	1,30	1,60	66,85	_	30,25	_	_	54,4
fest	4,85	3,35	81,18	_	11,12	_		39,2
a, frijd, beutlich	1,00	5,55	02,20		,			
eich an Schwefels		1						
f	2,02	0,90	86,43		10,65	-	_	54,5
Cang dem Wetters jeht	2,15	3,14	91,28		3,43			39,6
it, frijch wie bie	2,10	0,14	02,20		0,250			0,00
	3,72	0,39	90,19	_	5,70	_	_	42,0
lang dem Wetter-								
fegt	8,49	3,57	87,94	_	Spur	_	_	36,4
den (Grube								
apring).						10.		
ieder Flög.	4.05	15.30	BOTA	- 12	O CE		विकास के जात	15 c /r
tief (amei Mochen	4,05	15,17	78,13		2,65			
ern). Regelmäßig								
eich an Schwefel-		£						
ben verwittert .	8,51	0,25	28,55	-	68,50	0.00		-
tief (zehn Wochen	00 00	0.01	A.		13.4 1.00			
Rr. 4 lef (zwei Wochen).	83,66	0,81	261		2448			
ri und ärmer als								
	: 4,85	13	223					
, Brenntoffe.								
Contract to 1	247	. 30		1				

	CO ₂	o	N	co	CH4	l .	Shwej jäure abjordi
Soble 116 m (brei Wochen). Deutlich geschichtet, nicht sehr ftart und verhältnismaßig	;						
arm an Schwefelfies	4,57	0,26	37,41	_	51,84	4,92	-
Roble 116 m (fünf bis fechs Bochen), f. Rr. 7	49,85	1,39	33,62	-	15	,04	-
'wittertem Aussehen, reich an Schwefelfies	38,05	1,16	32,40	<u> </u>	15,06	18,06	_
Ziemlich hart, regelmäßig ges ichichtet	29,50		45,49		12,44	9,45	-
Somefellies) zeigenb Grube Geislautern. Flog Rr. 4 (jechs Wochen). Deutlich geichicktet, von ftark			¹ 32,10		52,12	! !	_
verwittertem Ausschen Blög Ar. 5 (acht Wochen). Uns regelmäßig geschichtet, reich an Schwefeltieß, viel Faser:	19,19				37,94	i :	. –
fohle enthaltenb					9,46		_
hart		1,20	17,03		55,65	· —	-
hart und von glänzendem muscheligen Bruch Flötz Sophie (vier bis fünf Wochen). Beichaffenheit der		_	8,24	. –	91,76	_	-
vorigen	1,63	_	7,38	-	90,79	_	-
vorigen	2,90	_	7,27	l <u> </u>	89,93	_	-

terdings wurden von W. Mc. Connel¹) fünf Proben staubfreie e von Ryhope erhitzt, und zwar die erste durch 5 Stunden auf 70°, die zweite durch 19 Stunden auf 70 bis 92°, die übrigen ., 24 und 27 Stunden auf 100°. Dabei ergaben 100 g Kohle Sase, deren allgemeine Zusammensetzung die folgende war:

Rohlenjäure		•	•	•	•	•	•	•	0,72	Proc.
Sauerstoff		•	•		•	•		•	9,41	27
Gase der Methanreihe .	•	•	•	•	•	•		•	16,91	"
Andere Rohlenwasserstoffe		•	•	•	•	•	•	•	0,00	n
Stidstoff										"

nn zerkleinerte man gleiche Kohle zu feinem Pulver, von welchem purch 26 Stunden im luftleeren Raume auf 100° erhitzt, 109 oom folgender Zusammensetzung ergaben:

Kohlenjäure	•	•	. 0,85	Proc.
Sauerstoff			6,95	"
Rohlenoryd	•		Spur	
Gase der Methanreihe	•		18,40	22
Andere Kohlenwasserstosse	•		1,10	27
Stickstoff	•		72,7 0	n

hrscheinlich werden Gasgemenge dieser beiden Arten bei der ersten ng der Explosionswärme aus dem Kohlenstaub frei und folgt densort weiteres, durch theilweise Destillation des Staubes entbundenes, so daß eine beständige Entwidelung stattsindet, ohne daß die Kohle rennt. Bei 100° wird auf keinen Fall das ganze in der Kohle einste Gas frei. Bei einem folgenden Bersuche setzte man 190 g Ryhopeserst in 2 Thln. durch bezw. 44 und 34 Stunden der Wasserdampsund erhielt dadurch 122,2 com Gas auf 100 g Kohle; dann wurde abermals, und zwar durch 12 Stunden erhist, die alle Gasentwickswirte. Ferner setzte man dieselbe durch 14 Stunden, die zum Aufschen von 184° aus, und erhielt dabei Gasmengen von 20 und n nachstehender Zusammensesung in Volumtheilen:

									be	Í	ber Tem	peralus von
											1:41	15:4"
Rohlenjäure			,		,	,	,	,	,	,	et,to	Fi _t M
Sauerstoff												47,11
Rohlenoryd		•		,		,	,	,	,	,	(1/1)	11,11
Baje der Methani												4,47
Andere Rohlenwai												17,11
Stickton	•		,	,				,			75,12	17:4,17

lich wurde wieder nach Anthoren der Gukentwilkelung die Afuliert und bei 100° ergaben fich nach 34 wan Guk mit sullenden Fie-

lngin. 57, 144; Finder's Anhreih, 1204, 111

Rohlenfäure .		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,4
Sauerstoff																
Rohlenoryd .		•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,0
Baje der Met								_								
Andere Rohler	•	•														-
Stidstoff		•	-													

Die mit einer Dampftesseltohle von der Grube Seaton Delaval ausgeführten Proben lieferten andere Resultate. Bei Erwärmung einiger Partien bis auf 100° entwickelte sich eine bedeutende Menge Gas von der mittleren Zusammensetzung:

Rohlenjäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	10,26
Sauerstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•.	•	8,03
Stidstoff.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	82,20

Bei Behandlung von Stücktohle erhielt man mehr Kohlenfäure m weniger Sauerstoff, aber keine Methane und sonstigen Kohlenwasserstoffe.

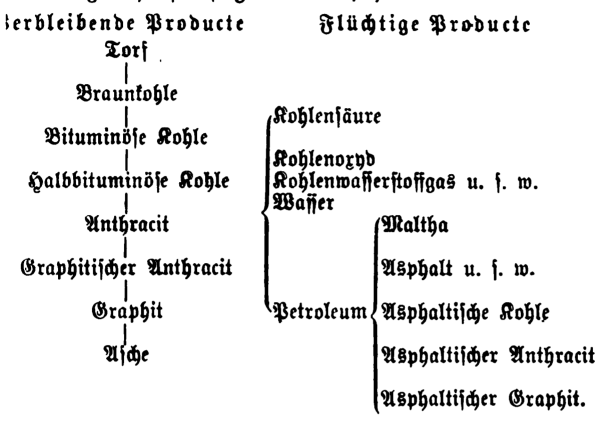
Rohlenbildung.

So lange Steinkohlen verwendet werden, hat man sich auch mit der Just nach der Herkunft derselben beschäftigt. Agricola¹) bezeichnet die Steinkohle einen in der Erde verhärteten setten, harzigen, mit schwesliger Mater verhärteten Sast. Encelius hält die Steinkohle für veränderten Torf. Rusten Einem schweselben die Steinkohlen "aus einer wässerigen Feuchtigkt einem scharf schweselben Schweselgeiste, einem doppelten Erdöle, einem salze, und einer lockeren Sumpferde". Büntingen (a. a. D. S. 34 n. 40) bestreitet entschieden, daß Steinkohle aus untergegangenen Wäldern entstanden sie erstellt (S. 48) die verschiedenen Ansichten über die Art der Kohlen zusammen weint (S. 68), Steinkohle enthalte 1. Sal nitrosum chalcantinum, 2. Suphus, quod inest ditumini, 3. Liquor merculialis. Er hat bereits Steinkohle destillirt, der Gestank hat aber "das ganze Haus ersüllet, daß fast niemand bleiben können".

Seit etwa 100 Jahren nehmen die Untersuchungen und Theorien ibe die Bildung der Kohlen wissenschaftliche Form an. Die Aufzählung aller der selben gehört hier nicht wohl her und muß bezüglich derselben auf die geder gischen Specialwerke 3) verwiesen werden. Hier sollen daher nur die in der letzten 15 Jahren veröffentlichten Arbeiten in der von den betreffenden Berfassern beliebten Form mitgetheilt werden, um ein Bild der heutigen Arssichten über Kohlenbildung zu geben 4).

¹⁾ Natura fossilium 4, 594. — 2) Medicus, Steinkohlen, S. 161; M. Abh. d. Chur-Bayer. Akad. d. Wissensch. 1, 169. — 3) C. F. Zinken, Philipseaphie der Braunkohle (Leipzig 1867); H. Wietzsch, Geologie der Rohlender (Leipzig 1875); W. Runge, Ruhr-Steinkohlenbecken (Berlin 1892). — 4) Runge Absonderlichkeit wegen mögen auch die Behauptungen von Kleinschmidt (Bakung und Sittenm. Ztg. 1887, 78) erwähnt werden, welche sich wesentlich auf die Behauptung von Hickory und Dirsching stützen, das eine fortwährende Rückbildung von Kohle auf

h J. S. Rewberry 1) ist jede Bemühung, eine Steinkohle, eine le oder einen Anthracit zu desiniren oder zu beschreiben, thöricht, weil weber eine feste Zusammensetzung hat, noch eine bestimmte Substanzern einfach einer conventionellen Gruppe von Substanzen angehört, ven Theil von einer unbegrenzten und untheilbaren Reihe von Körpern n. Er gibt hierfür folgende Uebersicht:



rf. Trodene Pflanzensubstanz besteht aus etwa 50 Proc. Rohlenstoff, Sauerstoffgas, etwas Sticktoffgas und 6 Proc. Wasserstoffgas. In einem e finden wir den oberen Theil der Scala sehr deutlich dargestellt: Pflanzen ormalen Zusammensetzung von Cellulose wachsen an der Oberstäche. Die schicht besteht aus gedräunten und zum Theil zersetzen Pflanzensubstanzen, elleicht bereits 20 Proc. von den das Holz zusammensetzenden Stoffen und einen größeren Rohlenstoffgehalt erlangt haben. Wenn wir in der weiter hinabsteigen, so sinden wir sie homogener und dunkler, während ver Sohle des Moores, 3 bis 6 m von der Oberstäche, einen schwarzen Brei antressen, welcher getrocknet einigen Sorten von Rohlen gleicht und in der Zusammensetzung sich nähert. Dieser hat die Hälfte der Substanzinglichen Pflanze verloren und zeigt ein wesentliches Unwachsen des relazlenstoffgehaltes.

aunkohle (Lignit). Jeder Zoll der Mächtigkeit des Torfmoores bildet e in der fortschreitenden Veränderung von Holzsubstanz zu Braunkohle, :uch, mit welchem nicht nur verkohltes Holz, sondern der verkohlte Pflanzens Tertiärs, der Kreide, des Jura und der Trias bezeichnet werden soll. Die len oder jüngeren Steinkohlen gehören Torfschichten an, welche längere re Zeit hindurch unter Thon, Sand oder sestem Gesteine verbrannt worden : oder weniger auf dem Wege der Verkohlung fortgeschritten sind. Wie Torfe, so bei der Braunkohle sinden wir, daß sie in verschiedenen geolosiveaus verschiedene Stadien der Destillation darstellt. Die Tertiärkohle vet sich leicht durch den größeren Gehalt an Wasser und Sauerstoss, sowie

[:]em Kalt stattsinden könne, daß also eine Cubikmeile Kalkstein 84 Millionen ohlen bilden könne. Kleinschmidt vergißt anzugeben, woher die ersorders me zur Zerlegung des CaCO₈ herkommen soll. — 1) Annal. of the k Academ. of Science 1882; Berg= u. Hüttenm. Zeitung 1882, 439; hool of Mines Quarterly 1883; Oesterr. Zeitschr. f. Berg= u. Hüttenk.

kizer i Bûtt

Ė.

Team.

i Li

P

v,

★:¢

ri,

12

P

durch eine geringere Menge von Kohlenstoff von den Kreidekohlen und diese dams

Alle Rohlen tertiären oder mesozoischen Alters werden unter einen Kann (Lignit) zusammengesaßt; es ist aber einleuchtend, daß sie von einander se ischieden sind, wie der neue und schwammige Torf von dem alten und saus rotteten in den Torsmooren.

Steinkohle. Rach llebereinkunft nennen wir ben Torf, welcha it it carbonischen Periode abgelagert worden ift, bituminose Roble. Gine Untrigion der Steinfohlenschichten in verschiedenen Landern hat gezeigt, daß die Torffifinke carbonischen Periode, obicon wie andere etwas variirend, in der Art der Beilen, aus welcher fie hervorgegangen find, einen gemeinschaftlichen Charalter den laffen, burch welchen fie von den jungeren Roblen fich unterfceiben, indem fe wift Wasser enthalten, weniger Sauerstoffgas und mehr Kohlenstoff und geniffit Eigenschaft zu toten besigen, welche die jungeren Rohlen felten haben. Gieinst zeigen die carbonischen Rohlen eine große Berichiedenheit, und es wurde fich fein, ihre Zusammensetzung durch eine einzige Formel ausdrücken zu wollen, wie fteht doch fest, daß die Steinkohlen auf der gangen Erde bestimmte Gruppenmeins haben, an welchen sie erkennbar find, das Resultat der langsamen Beichmit Substang der in der Carbonzeit gewachsenen Pflanzen, welche durch eine unich und allgemeine Veränderung sich genähert haben den Producten einer bestimmt Phase der natürlichen Destillation des Pflanzenstoffs. Gin erfahrener Geologe! nicht irre gehen in der Bestimmung des Horizontes einer Gruppe von carbonischen Alters, sowie von solchen der Kreide oder der Tertiärformation.

Anthracit. In der vorcarbonischen Periode war die Landvegetation steinicht hinreichend, um mächtige und ausgedehnte Torsschichten zu bilden, aber kon Pflanzen kommen in allen älteren Formationen vor, obschon nur als Anthr

oder Graphit — die letten der verbleibenden Producte.

Wir finden Graphitlager in den laurentischen Schichten von Caneda Muthracit in dem Unterfilur von Upper Church und Kilnaleck in Irland.

("it m bel (vgl. S. 580) schreibt 1), daß "gerade so wie bei der In bildung zweierlei Arten schon vorliegen, auch die Natur bei der Rosse bildung verschiedene Wege eingeschlagen hat". Die Steinkohlenformatie als Julandsbildung anzuschen, entstanden in Thälern und Mulden W landes oder auch in Riederungen an der Meeresküste. In diesen Berticht und flachen Einsenkungen trat Moorbildung auf, die im Berein mit lleberschwemmungen Unlaß zur Flötzbildung gab. Als mitwirkende Fales können Einschwemmungen von Pflanzenmaterial aus den benachbarten 🏴 gelegenen Wäldern angesehen werden, gerade so wie auch angenommen weben fann, daß "von der Sumpfvegetation selbst der in eine Art Fäulnif gegangene Pflanzendetritus abgeschwemmt und den unter tieferem Bo stehenden Stellen des Sumpfes zugeführt wurde". Kohlenflötze, die nicht ist Carbon angehören und sich zwischen marinen Ablagerungen finden, wie } die Kohlenschmitze in den Gosauschichten des Brandenbergerthales nördlich 🚾 Inn, deuten darauf hin, daß durch Flüsse ein Aussüßen einer Meene verbunden mit Einschwemmung von Pflanzenresten stattgefunden hat. Gliff dürfte für ein Flötz bei Häring in Tirol und für die Kohlenlagerstätten Miesbach, Pensberg u. a. D. in Bayern gelten, in welchen bituminöser nit brakischen Conchilien neben Landschnecken und Pflanzenresten eingelogs

¹⁾ Sitzungsber. d. bayer. Akad. d. Wiss. 1883, 111.

erscheint. Diese Annahme einer allochthonen Seetorsbildung hält Winklehner 1) nicht ganz gerechtsertigt, da mit dem Begriff Torf die Entstehung an Ort und Stelle verbunden ist, eine Bildung aus lebenden Pflanzen und nicht aus eingeschwemmten Pflanzenresten. In Sümpfen mag durch Einschwemmung von Pflanzenresten sich ein kohliger Schlamm am Grunde absetzen, nie aber wird ohne Mitwirkung lebender Moorvegetation eigentlicher Torf entstehen. Auf primärer Lagerstätte besindlicher Torf ist stets autochthone, nie allochthone Bildung (vgl. S. 433).

Lesquereux 2) weist hin auf die Torfbildung, die in einem Wasser= becken vor sich geht, das zu tief ist, als daß eine gewöhnliche Hochmoorbildung vor sich gehen konnte. Auf der Oberfläche des Wasserbeckens vegetiren schwim= mende Moose der Gattung Sphagnum und bilden bald bei der Raschheit ihres Wachsthums ganze schwimmende Decken mit stetig zunehmender Mächtigkeit. Bei der kurzen Lebensdauer dieser Wassermoose stirbt Pflanze für Pflanze ab, schwimmt eine Zeit lang auf der Wasseroberfläche, bis sie dann im schon zersetzten Zustande langsam niedersinkt, um, durch die überdeckende Wasserdecke vor dem Einflusse der Atmosphäre geschützt, dem eigentlichen Vertorfungsprocesse anheimzufallen. Die schwimmende Pflanzenbecke erneut sich wieder und gewinnt in Folge des schnellen Wachsthums der Sphagneen stets an Mächtigkeit. Geringe Schlammeinschwemmungen, vereinigt mit dem durch Lnftströmungen herbeigeführten Staube, genügen, um einen Boben zu schaffen, der nicht nur für Wasserpflanzen, sondern auch für verschiedene Grasarten und selbst Kräuter, wie Erica tetralix u. s. w., geeignet ist, so daß diese bald die schwimmende Vegetationsdecke überziehen und mit ihren vielverzweigten Wurzeln zu einem festen Ganzen verbinden. Die schwimmenden Sphagnumgewebe breiten sich vorerft nur an den Rändern des Wasserbedens aus, dringen aber immer weiter vom Ufer weg, bis endlich die ganze Wasseroberfläche unter der Pflanzendecke verschwindet. Ist dieser Teppich von Sphagneen einmal mit Gräfern und Rräutern überzogen, so ist in Folge der auftretenden Humusbildung auch ein Boden für Bäume geschaffen, die zuerst nur vereinzelt gedeihen, im Laufe längerer Zeit aber selbst ganze Wälder entstehen lassen können, so daß an der Stelle des einstigen Wasserbedens Birken, Erlen, Weiden, Fichten und Tannen in großer Zahl und wohl entwickelt angetroffen werden. Diese Waldvegetation unterliegt aber früher oder später dadurch, daß das Wachsthum der tragenden Decke nicht gleichen Schritt hält mit dem Wachsthum des Waldes, einer mechanischen Zerstörung, einem Zerreißen, so daß die mächtige Pflanzendecke sammt dem Walde untersinkt und von den Fluthen begraben wird, um einem Berkohlungsproceß anheimzufallen. Auf der nunmehr freien Oberfläche des Wasserbeckens beginnt übrigens der Vorgang der Ueberdeckung mit Moos= gewebe auf's Neue und damit ist der Anstoß zur Wiederholung der geschilderten Vorgänge gegeben.

P. Reinsch (1881) hält die Kohlenflötze für Meeresalgenbildungen, wie

¹⁾ Berg= u. Hüttenm. Zeitung 1888, 417. — 2) Report of the Geological Survey. U. S. 1886.

ja auch schon Mohr für Algenkohlen eintrat (vgl. S. 528). Red C. E. Bertrand und B. Renault 1) sind für die Bildung von Gels kohlen sogen. schwarze Wasser, welche Humns- und Ulminsäuren entsellen, erforderlich.

Bertrand meint, daß sich in einem stillen Baldfee schwarze und welk, L.L. falfhaltige Wasser ruhig mischen und baburch die "ulmose" Substanz gemme werde, sich amorph in Floden niederzuschlagen, eingewehte oder eingeschmant Pflanzentheilden dabei mit niederreißend. Dieje ulmoje Daffe bildet jedog aff noch nicht die Rohle selbst, sondern liefert nur die braune Grundmasse derfein in die alle anderen Bestandtheile eingebettet find. Erwägt man, dag bei biefe Kito ichlagsweise nothwendig auch das hinzutretende "weiße" Baffer an seinem Mint gehalte ("pärte") einbußen wird, so erklärt sich, was Bertrand allerding in berucifichtigt, hierdurch leicht der bobe Aschengehalt, den viele Bogheadliger i weisen (3. B. von Torbanehill) und der sonst ganz rathselhaft ware, da Bertung ausdrücklich auführt, daß sich von eingeschwemmten Kastischen Mineraltheilhen wie nicht eine Spur finde 2). Die zweite von Bertrand geforderte natürliche Bedingen der Gastohlenbildung nennt er "Wafferbluthen" (flours d'eau), "ju gewiffen Ichel zeiten und insbesondere die warmen, ruhigen, sehr hellen Perioden hindurg ich sich die Oberfläche der ruhigen Gemässer mit mitrostopischer Begetation, welch Eindruck eines fetten oder eines staubigen Grüns macht. Rommt ein Gewille, Windstoß, fürzere und fältere Tage oder höherer Wasserstand, so verschwinden Wasserblüthen". Unsere Wasserlinsendeden sind also nicht in Bergleich ju in In jolder Weise sollen fich in den Bildungs-Gewässern der Bogbeadtoblen zit ungeheure Mengen freischwimmender, vielzelliger Gallert = Algen eingestellt bi von der Oberfläche regneten die Thallen derfelben noch lebend auf den Brund welche Beranlassung, ist nicht gesagt) und liefern deren Zellwände als jest gehi durchsichtige Körperchen die Hauptmasse der Bogheadtohlen; so soll ihre Masse in Bogheadtohle von Autun, deren jetiges Bolumen auf ein Sechftel des urfpring geschätzt wird, 75 Proc. des Ganzen betragen, ihre Anzahl im Cubikentim 250000 bis 1000000 Stud; für den Kerosenschiefer von Joadja Creek wird Masse bis zu 90 Proc. steigend angegeben. Außer diesen Algen-Thallen sinden als Bitumenlieferanten innerhalb der Kohlen noch ungeheure Mengen von Politichen förnern und Sporenkapfeln, eingeweht aus den umgebenden Baldern. Cordin Pollen lieg sich bei Autun specifisch beftimmen, im Rerosenschiefer und Erfei treten dagegen Sporen auf. Trot ihrer gewaltigen Anzahl kommen die Polleniss und Sporen (bis zu 26000 Stud im Cubikentimeter bei Autun, 11000 bis 2190 im Rerosenschiefer) an Masse boch taum in Betracht.

Bon accessorischen Bestandmassen treten außer den Bollen, Sporen und ichon erwähnten vertohlten Pstanzentheilen, welche die ulmose Grundmasse bei Präcipitation mit niederriß, nicht selten Excremente von Fischen und Amphibien deren Koprolitensorm nicht allein wunderbar erhalten ist, sondern innerhalb well, auch noch die eigenthümlichen Bandwürmer und Bacterien erkannt werden werden noch die eigenthümlichen Bandwürmer und Bacterien erkannt werden werden seiner Fischkadaver in den verschiedensten Erhaltungszuständen (dagegen saussälligerweise Diatomeen), sowie eine stickstofffreie, asphaltähnliche Rasse, Indagenannt, die tropsenweise zunächst bei der Kohlenablagerung, später auch auf trocknungsspalten infiltrirt sein soll; durch Verwesung an Vegetabilien an der Chisäche entstanden, soll sich der Thelotit, oft zugleich mit von ihm imprägniren umhüllten Pstanzentheilen, im Wasser niedergeschlagen haben. Rachtrissischen Spalten insiltrirte Kieselsäure hat eigenthümliche Knötchen entstehen lassen, einzelnen Stellen sindet sich die Bogheadsohle erfüllt von einem besonderen, auch als gelbe Masse auftretenden Schleimpilze (Bretonia Hardingheni).

¹⁾ Memoire de Soc. Belge d. Géol. 7, 45. — 2) Vgl. Glücauf 1894, 7

Dieje Berhältnisse waren also die Bedingungen für die Bildung bituminöser Roble; so lange sie ungestört walteten, welche Periode Bertrand als eine einzige saison bezeichnet und in der er eine trocene Jahreszeit vermuthet, sei allemal ein ganzes Flötz von beliebiger Mächtigkeit entstanden. Trat eine Aenderung der Berhältnisse ein, so war auch das Niedekschlagsproduct ein anderes, allerdings meist der Bogheadkohle immerhin nahestehendes oder verwandtes; jo erscheint es ganz natur= gemäß, daß Sangendes und Liegendes der bauwurdigen Flöge einen diejen ahnlichen Beftand besitzen und daß in ihnen auch, in Folge Wiedereintritts der erforderlichen Berhaltnisse, linsenförmige Bestandmassen oder selbst ganze, wenn auch unbauwürdige Flote (so das bis zu 12 cm mächtige Flöt "faux Boghead" im Hangenden des constant 25 cm mächtigen abgebauten Flötzes von Autun) von normaler Algenkohle wiederkehren, umschloffen bon algenarmen oder algenfreien Schichten; als solche finden sich bei Autun bituminose Schiefer, Die zahlreiche, secundar gebildete Arystalle (welcher Art?) und ferner Rieselnadeln enthalten, welche von einer einzelligen Sallertalge herftammen, deren Gallertmaffe, im Gegensage zu derjenigen der vielzelligen Algen, eine eigenthlimliche Anziehungsfraft oder demische Wahlverwandtichaft für Rieselfäure besessen haben soll. Angehäufte Fisch = und Batrachierreste find in diesen Schiefern stellenweise auch in eine gelbe Substanz umgewandelt, die von derjenigen vegetabilischer Abkunft nach dem Ausschen nicht unterscheidbar ist und Bertrand zu den Aussprüchen veranlassen: "Es gibt Rohlen animalischer Herkunft, in benen man wunderbare Erhaltungszustände findet" und "bie hinreichend gallertigen ober von Schleim imprägnirten Coprolithen lieferten unter diefen Umftanden auch eine animalische Rohle".

Diesen bituminösen Schiefern und der eigentlichen Bogheadkohle ist eben noch immer die "ulmose" Grundmasse und oft auch der Pollen= oder Sporenreichthum gemeinsam.

Treten auch diese zurück und zwar zu Gunsten verkohlter Pflanzenreste, von denen ja auch die Bogheadtohlen immer einen Theil als accessorische Bestandtheile sühren, so resultirten mehr oder weniger normale Rohlenslötze; diese sehr gewöhnliche Berknüpfung liesert den Beleg dafür, daß die normale Rohlenbildung, etwa aus eingeschwemmten Baumstämmen nach der Erklärungsweise von Ochsenius, die protogene, am Begetationsorte stattsindende Algenkohlenbildung nicht aussichließt, sondern beide Arten der Genese mit einander verknüpst sein können.

Nach v. Fritsch¹) lassen bie Rohlenflöße beutlich erkennen, wie die Braunstohle in wechselnden Lagen vertheilt und wiederum die Schweelkohle von der Feuerkohle sichtbar getrennt ist. Man meint, daß die Schweelkohle, welche wesentlich andere Eigenschaften als die Braunkohle besitzt, eine Kohle im eigentslichen Sinne des Wortes gar nicht sei. Insbesondere ist die Frage, ob zwei Stosse von so wechselndem specifischen Sewichte durch Wasser von einander getrennt werden, oder ob sie zusammen entstanden und nach einander in Abswechselung sich gebildet haben. Nach Fritsch zeigte sich der Phropissit²) in seiner reinsten, weißen Abart fast frei von dem Zellengewebe der Pflanzen, welches man in der Braunkohle mit großer Leichtigkeit nachweisen kann, nur amorphe harzige Theilchen sindet man in der Schweelkohle. Erkennt man die Braunkohle als lediglich organische Gewebe mit den hinzutretenden Umswandlungsproducten an, so liegen in der Schweelkohle lediglich Kohlenwasserschoffe mit mehr oder weniger Harzgehalt vor, und letzteres mußte, wenn die Masse ins Wasser kam, sich nach und nach sondern von der eigentlichen Kohle,

¹⁾ Verhandl. d. deutsch. Bergmannstages in Halle 1889. — 2) Vgl. Dingler 232, 465.

111

*****:-:

KT.

Y

es mußte das leichtere Harz schwimmen und sich in besonderen Lugen obien, während die Rohle von größerem Gewicht ihre gesonderte Lage bilbett. Die I I Richtigkeit dieser Theorie vorausgesetzt, könnte die Braunkohle bei halt mit an Ort und Stelle gewachsen, sondern mitte aus dem Wasser plane geschwenumt sein. Für ein solches Zusammenschwemmen spricht wich, if in den Rohlen (Bebilde maritimen Ursprungs finden. Wollte man die Bum kohlenflötze für an Ort und Stelle gewachsen, die mit ihnen wechsellegute Meeresschichten aber für andere Gebilde erklären, so wäre man damit at stete Auf- und Niederbewegung des Bodens gebunden, welche aufstein in Moorvegetation ermöglichte und niedergehend eine Bedeckung mit 6 in Thon herbeiführte. Für derartige Bobenschwankungen fehlen aber minime Belege, man mußte dann befonders Wellungen in bedeutend stärkeren 🕦 antreffen, als dies thatsächlich der Fall ist. Es muß vielmehr eine eine eine Bewegung bei Bildung der Braunkohle angenommen werden, und die be man sich nur so denken, daß das Meer in ein mit zahlreichen Pflamen wachsenes Gebiet trat, daß es hier die ehemaligen Thäler füllte und von weiter hinauf landeinwärts stieg, wo es sich mehr und mehr ausbreitete. dieser Hypothese stehe die Erscheinung in gutem Einklange, daß das Gebiet den ältesten Meerthierresten im Berhältniß kleiner, als diejenigen Gebick, denen man den Meerthierresten mittleren Alters, und noch kleiner als diejemis in welchen man der oberen Thierwelt begegnet. Der fragliche Landstrich! zur Zeit der Braunkohlenbildung mit einer reichen Begetation bedeck, der sich auch viele tropische Pflanzen, wie Palmen, Lorbeeren u. s. w. besuch Ein große Menge dieser Gewächse waren Träger von Harz, welches 🎮 der Schweelkohle zusammenhäufte. Aber nicht bloß Coniferen, sonden L'aubholzarten, welche Harz lieferten, wie Wachsbäume, Feigen mit großen Milchsaftgefäßen grünten in der dichten Begetation jener Borget, in der That werden in der Braunkohle sehr viele Reste von Laubgefäste gewiesen.

Nach W. S. Gresley 1) sind die kohlebildenden Pflanzen nicht auch des jetzigen Flötzes gewachsen. In den Steinkohlenbecken von Leicen und Siid-Derbyshire fand er die Stigmarien, die Wurzelstöcke der Farenten nicht regelmäßig an den Liegendthon der Flötze gebunden, sondern in den I ganz unregelmäßig vertheilt, weshalb sie selbständige Bildungen sein bil Wenn Stigmarienwurzeln mit einem Stamme in Verbindung waren, p sie mehr im Hangenden als Liegenden des Flötzes. Andere Bedenken sich auf die öfter beobachtete Abwesenheit des Liegendthones; auf die 19 Trennung zwischen den Kohlenflötzen selbst und den daneben und dem liegenden Flötzen; auf die ausgesprochene Schichtung (lamination) jedes 💆 und seiner Trennung in Banke von verschiedenem Mineralcharakter (insbeson Aschengehalt, Glanz, Brennwerth), welche Trennung oft weithin zu ver ist; auf die Einschlüsse von eingeschwemmten Geröllen; auf das örtliche kommen von Wassermollusken, von Fischen u. dgl. in der Kohle selbst,

¹⁾ Iron 30, 36. Fijcher's Jahresber. 1887, 14.

istand, daß viele Kohlenflötze von Steinsalz durchsetzt sind und daß ranchmal marine Fossilien vorkommen.

C. Ochsenins) sind die Steinkohlenlager durch Zusammen = en von Pflanzen gebildet. Die durch D. Lang²) angeführte der Bildung bituminöser Kohle am Ausslusse der Nogat (vergl. 118 323) bestätigt die Ochsenius sche Theorie, sie trifft gewiß für

Fig. 320.

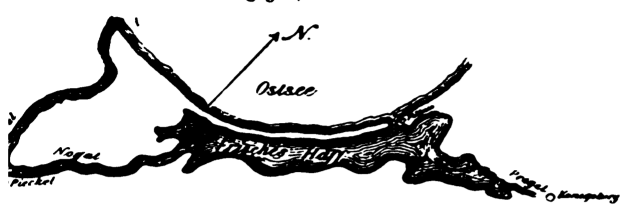
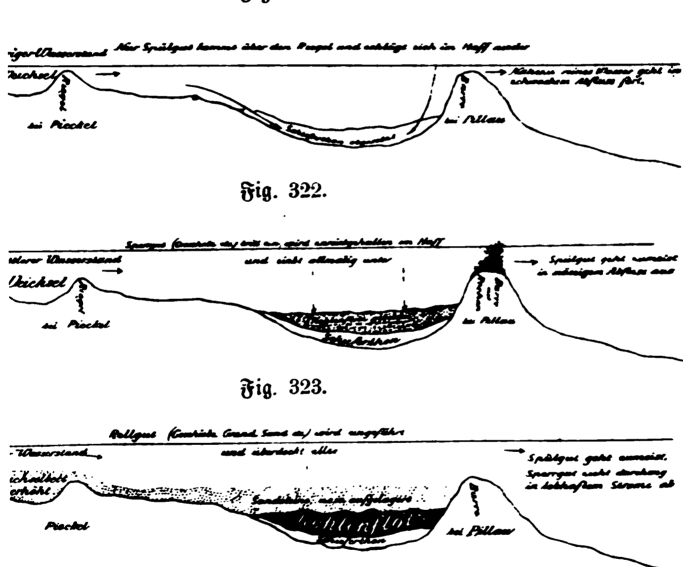


Fig. 321.



enablagerungen ein; Ochsenius' Ausspruche: Denken wir uns 1, der aus einem großen Waldgebiete seine Zugänge erhält, einen end, der einen nebenliegenden Landsee speist, und in dem Arme in r Abzweigstelle einen Theilverschluß in Gestalt eines Querriegels, mit der Beränderlichkeit des Wasserstandes, bezw. des Flußbettes alle Kohlenbildung auf einfachste Weise — könnte man nach Büttgen= 3 ustimmen, wenn statt der Kohlenbildung gesagt wäre: mancher veden (z. B. Sachsen, Saarbrücken) und aller Braunkohlenbildungen 4).

³⁼ u. Hüttenm. 3tg. 1892, 67 u. 154; Glückauf 1894, 649.

- 3) Ebend. 1894, 936. — 4) Vergl. dagegen Fischer's.

Ŀ

ti

产

Ė

ŧ:

t

k:

1:,

E

D

b:

B

B

Bei ben rheinischen Brauntohlenlagern tonnte nach Buttgenbach im Ortsvegetation ficher nicht auftommen auf einem Liegenden, welches, wie ben Ausläufern bes rheinischen Borgebirges, aus Sandschichten wn 98 i 99,5 Broc. Rieselfäure besteht. Die barauf lagernde Schicht Brauntolle, wiff bie 30 m Mächtigkeit hat, zeigt Hölzer aller Art; gut conservirte Gim liegen meist horizontal, oder in schwacher Neigung barin gebettet; wie stehende kommen höchst selten vor und können auf dem sterilen Liguis nicht gewachsen sein. Die Steinkohlenflöte verbreiten sich auf ungehem? von mehreren hundert Duadratmeilen bei annähernd gleichmäßiger Di, Zwischengliedern, welche sie von einander scheiden, die denselben Chanke der ganzen Fläche beibehalten. Die vorkommenden Berschiedenheiten fin im spätere mechanische Ginflitse entstanden. Diese durch spätere stark guting wenig geänderte Gestaltung spricht dafür, daß es eben die am Orte enfinde Begetation war, welche dort versunken ist. Betrachtet man den Duch einer Steinkohlenablagerung, so zeigen sich die Linien, womit die Flie gebeutet find, in Streifen von fo gleichmäßiger Dicke, daß in ben Beichmäßiger die Unterschiede nicht mal angegeben werden können; dagegen zeigen die De schnitte der Brannkohlenablagerungen, auch da, wo sie flötzartig vorkommen, man für sie die Bezeichnung "Flötze" eigentlich nicht anwenden kann. U vielmehr an einander gereihte Stöcke, welche in ihrer Mächtigkeit von 1 i wechseln; wo sie mit dem flötzartigen Charakter auftreten, sind diese Sta von so unregelmäßigen Gebilden, schwellen in kurzen Distanzen von Wilometern auf das 10= oder 20 fache ihrer Mächtigkeit an, und nehmen 1000 m weiter auch wieder so rasch ab. Sie stellen mehr flache, linsenstell Einlagerungen, als eigentliche Flötze dar. Das müßte dann doch u angeschwemmtem Steinkohlenmaterial ber Fall gewesen sein.

Nach Ml. Williams1) ist die Steinkohle durch Umwandlung zu geschwemmter Baumstämme unter Wasser entstanden, und zwar ift 💐 wandlung durch den noch heute thätigen Bacillus Amylobacter welche Tieghem2) in der Kohle aufgefunden hat. Wenn Bruchstick Coniferen im Wasser liegen, so entwickelt sich baran ber Erreger ber jäuregährung, Bacillus Amylobacter, welcher die Gewebe angreift Bellenmembran unter Butterfäurebildung völlig auflöst, bis schließlich Mi ganzen Wurzel nur die Cuticula und die Gefäße übrig bleiben. Zugleich läßt der Bacillus im Innern des zerstörten Organes sichtbare Spure Thätigkeit. Man findet in den Lucken des Gewebes dunne Fäden in Man-Theilung, einzelne Stäbchen, welche sich krummen oder eine glänzende am Ende tragen. Nach beendeter Zersetzung findet man in der schwundenen Zellen ersetzenden Flüssigkeit eine sehr große Anzahl freier zusammengeballt oder frei herumschwimmend. Bh. v. Tieghem hat Dünnschliffen, welche von B. Renault aus Gesteinen der Steinkohlenfor hergestellt wurden, sehr zahlreiche Coniferenwurzeln gefunden, welch

¹⁾ Journal of Sciences 1880, 81; Fischer's Jahresber. 1880, 911 2) Compt. rend. 89, 1102.

Nehnlichkeit mit Taxus und Eppressen haben. Dabei wurde dieselbe Zerstörung der Gewebe beobachtet, welche als letten Rest nur die Enticula und die Gesäße zurücklassen, indem sich dieselben Spuren fanden, von der lebhaften Entwickelung des Bacillus im Innern der angegriffenen Organe als dünne, in Glieder gestheilte Fäden oder gekrümmte Stäbchen, von welchen oft jedes eine Spore trägt, oder aber zahllose freie Sporen, welche theils als wolfige Flocken in der die Licken aussiüllenden Kieselsäure eingebettet, theils an der Enticula und den Gessäßen angeklebt sind. In den Sümpsen der Steinkohlenperiode sind demsnach die Pflanzen durch denselben Organismus zerstört, als dieses noch heute geschieht.

Nach W. Spring 1) ist die Steinkohle, wie Torf, durch Bermoderung entstanden, da bei stattgefundenem Destillationsproces wasserstoffreichere Probucte hätten in das umliegende Gestein dringen müssen.

Petolb²) beobachtete, daß Piloten, welche den festen Untergrund (Dolerit) erreichten, über den Eisenschuh zusammengestaucht wurden und daselbst eine dickere Bulst aus zermalmtem Holze erhielten, die dreimal schwerer als ein frischer Pfahl von gleicher Länge ist; die beiden Dichten verhalten sich wie 1,066:0,500. Andere Pfähle wurden umgebogen, so daß der Schuh neben dem Psahle nach auswärts gerichtet ist, wobei jedoch ebenfalls die Bulstbildung auftritt. Ueberdies erschienen einige eingetriebene Psähle am unteren Ende vertohlt. Petold nimmt an, daß der Sitz der Berkohlung im Innern zu suchen ist und weist darauf hin, daß dieser Proces insbesondere am untersten Ende dort vor sich ging, wo der Eisenschuh umgebogen und nach auswärts gestrümmt ist. Diese Berkohlung unterscheidet sich jedoch von jener in Meilern, daß die gebildeten Destillationsproducte im vorliegenden Falle nicht entweichen konnten. Die genaue Untersuchung der kohligen Producte ergab sowohl Anthracit, als auch Braunkohle (nur hier deutlich erkennbares Pssanzengewebe im Dünnsschliff sichtbar).

Nach Lallemand und Durand³) sind die böhmischen Braunkohlen unter Mitwirkung von Basaltausbrüchen aus Torf entstanden. In den Meeresstillen entwickelten sich unter dem Einflusse eines fast tropischen Klimas Wälder von Bäumen der heißen Zone, besonders von Palmen. Noch heute sindet man die Reste dieser Begetation unter der Form eines setten, glänzenden, sehr reinen und sehr gesuchten Lignites, den man zu Saless und Binova gewinnt. An diesen zwei Punkten zählt man nicht weniger wie 13 Kohlenlager von 80 und mehr Centimeter Stärke, die von Tufsbänken getrennt und nach allen Richtungen von Durchbrüchen glasiger Gesteine durchsetzt werden, die an den Bestührungsstellen den Lignit in Koks verwandelt haben. Aber noch merkwürdiger ist die wunderbare Erhaltung, in welcher man, eingeschlossen im Tuff und in unmittelbarer Berührung mit den Kohlen, die sossielen Keste jener Flora antrist, Stamms und Stieltrümmer, Blatts und Fruchtabbrücke u. s. w. Die Einwirkung der vulkanischen Ausbrücke auf die während der Tertiärzeit ans

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1888, 9; Bull. soc. chim. 49, 11. — 2) A. Peyold, Beitrag zur Kenntniß der Steinkohlenbildung (Leipzig, 1882). — 3) Soc. de l'industr. minér. Oct. 1882; Berg= u. Hüttenm. Zig. 1883, 153.

gehäuften pflanzlichen Massen erscheint im Lignitgebiet des nordwestlichen Böhmens nicht zweiselhaft. Ueberall, wo dieselben erfolgen konnten, sind die Pflanzenreste heute noch vollkommen erhalten und der Lignit gleicht hier beinahe der Steinkohle. In den Gegenden ohne Bulkanausbrüche dagegen sind kann einige Spuren der alten Pflanzen übrig geblieben, deren Charakter sast und erkennbar ist.

Nach Grand' Eury¹) gestattet die Zergliederung und Zersetzung der fossilen Pflanzen nicht die Annahme von heftigen mechanischen Wirkungen, welche durch die Ueberschwemmungen und Flüsse in Wirksamkeit treten. Zersetzung ging größtentheils an der Luft rasch vor sich und wurde durch bie Maceration ergänzt. Die Desaggregation und Zerstreuung des Holzes als Faserkohle setzt sehr energische klimatische Ginflusse voraus. Die stärker all gewöhnlich ausgetrochneten Bölzer und Gewebe haben die Faserkohle gebilde. Die Zertrümmerung und der einer Auflösung ähnliche Proces der Pflanzer substanzen ging innerhalb der carbonischen Sumpfe sehr weit. Gesteinen liegenden Abbrude murden durch die Baffer aus der Nähe zugefind und außerhalb der Ablagerungsflächen gelegenen Sumpfen oder benfelben te nachbarten überschwemmten Bäldern entnommen. Die in den Sumpfen w bem Transport ausgelaugten und aufgeweichten Reste sind nicht lange # schwommen. Die auf die Rinde reducirten Stengel waren leer und gewöhnlich schon sehr zusammengefallen zur Zeit ihrer Ablagerung und Bebeckung mit Schlamm. Die abgeplattete Gestalt ber Abdrücke und ber körnige und leicht Zustand der Modersubstanzen waren ihrer regelmäßigen Ablagerung auf eine fehr großen Fläche günstig.

Die Rohle ist unstreitig pflanzlichen Ursprungs. Nach ihrer mechanischen Structur ist sie ein sedimentäres Gestein. Um Ort ihres Wachsthums besindliche Pflanzen sind in der Kohle nur die Stigmarien. Aber ihre Gegenwart setzt eine Ablagerung in tiesem Wasser vorans. Die Abdrücke treten in der Kohle auf gleiche Art abgelagert und geordnet auf, wie in den Schiefern, und nicht regellos verwirrt, sondern die Organe derselben Pflanzen noch anhängend oder wenigstens nahe bei einander, wie es der Fall wäre, wenn die Kohle aus einer Vegetation an Ort und Stelle entstünde. Die Pflanzensubsstanz, welche die Kohle zusammensetzt, ist übrigens dieselbe, welche die Schiefer schwärzt und sie kohlig oder bituminös macht. Die Kohle ist aus einer langsamen und ruhigen Ablagerung der Producte der Zersetung von Pflanzen entstanden. Diese Stosse wurden riesigen sumpsigen Wäldern entnommen.

Einige Arten der Kohlenpslanzen konnten in den Ablagerungsslächen mit auch während der Ablagerungen wachsen, so wie Pflanzen überschwemmter Gegenden. Die aufrechten Stämme und eingewurzelten Stöcke befinden sich am Orte ihres Wachsthums. Aber die fossilen Wälder zeigen die ursprünglichen carbonischen Wälder nur in abgeschwächter unterbrochener Ausdehnung; sie drangen zeitweise in die Ablagerungsbecken vor, ließen aber die Hügel und Höhen nackt, denn die carbonische Begetation bestand ausschließlich aus Wasser

¹⁾ Annal. des mines 1882, 185.

inne. De einten Wilder ind nur und rinende Srame in: ir ine din stindinge der Biolégischane voorteiten sie in beniemigen de antableibenden Som ind 100t.

In theemore or kontemides ind it er übene er ingends idenma. De ersten Bälder regtetten to kontemides i me nochaerten Anamen, is enten inten in an an indidung e me dingerende intela var. De risten Bälder ind Anamen rend me an intge felirie dunge erteranft.

e une increamageare de es l'ante our es frauntable a e une ne Hela des ar une manuelle es ven agranet un me de oben décise es l'es manuelles, enn a des es eme mi l'un area Bandschums especiales déantes. Les emes na invertables discent manuelles déantes, mois mace à Anne espèce de l'especiales de l'agranes. manier le les estates museum de parlaceren de la cermai men un especiales manuelles du parlaceren de l'écesa

aen lumenmagari -Meninagrori ind Lumemouri

in ann innermatianne len Sanaansen som ernimen ierden.
Inne Sanar dem teilen in int involkkammener Some ie Sanaritanien, ind ie thiagerungen it somen in Sanfrehung mer kranafahren ar. in in kistungsam de inginen mit er san inningen Siider

und erunge ie kunthenma an die kontonien inn der andicken inner de innerhähen neut er kannen de innerhähen neutschen in der genannta number in die innerhähen die nom der der der genannta number.

COLLUNIOUS 'spricker allierin or a and britanism is sub-UNIONE, per in an aron Wather in allerin on a chiefenson or UNIONE, per in an aron Wather in allerin or a chiefenson or

THERMAL MOST INDO IN INSTITUTE OF A CONTINUE OF MANY PARTY. THE PROPERTY OF MANY PARTY OF THE PA

in the operated of the constitution of the altitude of the properties of the propert

Morning German Commercial

Contactstächen mit den Gesteinen hat keine Abgabe kohliger Substanzen substanzen seinenden; jene, welche die Gesteine schwarz färben, wurden in aufgelösten der stande mit dem Schlamm zugeführt. Die Modersubstanzen haben eine in auch der directen Umwandlung der Rinden und Blätter entstandenen auch köhle gebildet. Die in Kohle umgewandelten, sehr dichten und kohlenswssiche chlorophyllischen Gewebe haben keine sehr bedeutende Volumsreduction einem Dasselbe gilt von den Flözen.

Bei der Untersuchung durch Transparenz ist die amorphe Kohle krapnisirten ähnlich; in der letzteren erfüllt der Zelleninhalt und die ausgestellt das Gewebe mit einer Art festen, flockigen und gelblichen Bitumens.

Die Kohle in Massen war ein homogener Teig und ist bei eine populationen viel länger geschmeidig geblieben als die Gesteine. Die Unnehlung in Kohle endete mit einer Austrocknung, welche der Kohle die Haten den Glanz gegeben hat. Die Uniwandlung in Kohle geschah unter Einsicht schwacher Einstlüsse.

Das Grubengas wird, auf irgend eine Art in den anderen Rober wasserstoffen aufgelöst, in der braunen Dasse der transparenten Robe pot gehalten, welche an der Luft leicht gewisse leichte Kohlenwasserstoffe abzitt beständigere Kohlenwasserstoffe enthält.

Der Aschengehalt hatte durch seine Menge und Beschaffenheit a gewissen Einfluß bei ber Umwandlung in Kohle.

Der Zustand der Zersetzung der Pflanzenreste im Augenblick ihm häufung in Flötzen war von bedeutendem Einfluß auf die Beschassenheiten Brennstoffe; der Einfluß in Folge der botanischen Verschiedenheiten der Pereite war nahe gleich Rull. Der Gang der Umwandlung in Kohle hat nicht durch die jüngeren Vrennstoffe gekennzeichneten Uebergangsstadien durch

Die Uniwandlung der Steinkohle geschah unter dem Einfluß einsehr hohen Temperatur. Die Umwandlung ging zuerst sehr rasch vorkeiner höheren unterirdischen Temperatur als der der gegenwärtigen, win größerer Ticse. Der Gesteinsdruck hat wenig zur Umwandlung beischen Die Tichtheit der Gesteine hat, indem sie die Gase zurückhielt, eine Wirkung auf die Beschaffenheit der Brennstoffe ausgeübt. Zu den Inswelche der Schwarzkohle den anderen mineralischen Brennstoffen gegenke vortheilhafte Eigenschaften verliehen haben, gehört ihre Entstehung ans beschollenstoffs, wasserstoffs und stickstoffreichen Rinden und Blättern, aus Inspitanzen und aus amplums und gummireichen Resten der Zerstrung saftiger Gewächse.

In den carbonischen Schiefern gibt es keine freien Kohlenwassersosse, festen und flüssigen freien Kohlenwasserstoffe sind mineralischen Ursprungt. Kohlen sind keiner Destillation unterworfen gewesen. Sie haben sich und nach auf nassen, und nicht unter dem Einflusse des Feuers auf trodenen gebildet.

Nach E. Fremy 1) enthält Lignit (le lignite xyloide, beis fe

¹⁾ Compt. rend. 88, 1047.

noch bemerkenswerthe Mengen von Ulminsäure, kann aber nicht gleichgestellt werden weder mit dem Holze, noch mit dem Torse, weil er durch Salpetersäure in gelbes Harz verwandelt wird und weil er vollskändig in Hypochsoriden lösslich ist. Die gemeine Braunkohle (le lignite compacte ou parsait) enthält nur eine geringe Spur von Ulminsäure, löst sich aber noch in Salpetersäure und den unterchlorigen Säuren. Die Steinkohle und der Anthracit sind charakterisirt durch ihre Unlöslichkeit in den neutralen Lösungsmitteln, Säuren, Alkalien und unterchlorigen Säuren.

Die Versuche mit Anthracit von Daubrée und die mit Steinkohle von Baroullier bestimmten ihn zu der Annahme, daß die Umwandlung in Steinkohle sich vollzieht durch die Einwirkung der Hitze und des auf die Pflanzensubstanz ausgeübten Druckes. Um diesen Borgang zu verfolgen, wurden Pflanzengebilde und die sie am häufigsten begleitenden Substanzen lange Zeit hindurch in an beiden Enden geschlossenen Glasröhren bis zwischen 200 und 300° erhitt. Es wurde festgestellt, daß dabei die Pflanzenstoffe eine wesentliche Umwandlung erlitten; sie wurden schwarz, leicht zerbrechlich, ent= wickelten Feuchtigkeit, Säuren, Gase, Theer, aber sie behielten ihre urspüngliche organische Form, sie erfuhren eine Schmelzung nicht und lieferten ein festes Product, welches nicht die geringste Aehnlichkeit mit der Steinkohle hatte. Berwendung von Zucker, Stärkemehl, Gummiarten, Chlorophyll, sowie fetten und harzigen Substanzen, welche in den Pflanzenblättern angetroffen werden, wurde bie Erfahrung gemacht, daß diese Stoffe in Substanzen sich umwandeln, welche eine gewisse Analogie mit der Steinkohle haben. Sie sind schwarz, glanzend, oft geschmolzen, durchaus unlöslich in neutralen Lösungsmitteln, Säuren und Alfalien, ganz verschieden von der Rohle, denn beim Erhitzen zur Rothgluth ver= halten sie sich wie wirkliche organische Substanzen, entwickeln Feuchtigkeit, Gase, - Theere und laffen als Rudstand einen harten und glanzenden Rots zurud. Die Analysen dieser Körper, welche er Steinkohlensubstangen (substances Thouilleres) nennen will, weisen die Aehnlichkeit ihrer Zusammensetzung mit Berjenigen ber Steinfohle nach:

•	Rohlenftoff	Wasserstoff	Sauerstoff
Buderfteinkohle	. 66,84	4,78	28,43
Stärkemehlsteinkohle	. 68,48	4,6 8	26,84
Steinkohle von arabischem Summi	. 78,78	5,00	16,22

Fremy meint, daß die Substanzen in den Zellen der Pflanzen, wie Zuder, Stärkemehl, die Gummiarten, eine wichtige Rolle bei der Erzeugung der Steinkohle gespielt haben, da sie unter dem Einflusse der Hitze und des Drudes in schwarze, in den Lösungsmitteln unlösliche Massen sich umgewandelt Haben, welche den Steinkohlen durch ihre Eigenthümlichkeiten und ihre Zusammensetzung sehr nahe stehen.

Es handelte sich noch darum, festzustellen, auf welche Weise die PflanzBebilde ihre organische Form verlieren konnten, um eine anorganische Masse zu **Bilden**, wie sie die Steinkohle ist; es war dazu nöthig, an den organischen **Pflanzenstoffen die**jenige steinige Umbildung (transformation houillères) zu **Bewirken**, welche die sie begleitenden nicht organisirten Körper zeigten. Bei

Brauntohlen und Torf trat die Ulminsäure in dem Maße auf, al gebilde ihre Organisation verloren hatten. Sobald die Bertorsung wwar, enthielt die betreffende Masse nur unbedeutende Reste von Bildung, dagegen dis 50 und 60 Proc. Ulminsäure. In sossi wurden ziemlich dicke, schwarze und glänzende Lagen von Ulminsäure welche aus der Umwandlung der Basculose entstanden waren und den Holzsasen, welche noch nicht vollständig desorganisiert waren. achtung zeigte die Umwandlung an Ort und Stelle und eines Theil in Ulminsäure selbst im Innern der Holzmasse.

Fremy schließt barans, daß die Pflanzen zuerst in Torf sich ehe sie Steinkohlen erzeugen und daß in diesem Zustande das Versorganischen Gebilde Folge einer Art von torfiger Gähtung ("se tourbeuse") ist, was Ban Tieghem bestätigt (S. 572).

Um aber diese Hypothese durchzusühren, blieb noch zu bewei Ulminsäuren und besonders diesenige des Torses, gleich wie die vorher untersuchten Körper in Steinkohle sich verwandeln können. Es Arten von Ulminsäure versucht: 1. Ulminsäure aus Tors. 2. säure (l'acide säccharhumique). 3. Ulminsäure und Basculikalien gewonnen. Alle diese Ulminsäuren haben unter dem doppel von Hite und Druck in steinkohlige Substanzen sich umgewandelt.

Die Dauer der Operation, welche bis auf 200 Stunden auss hat in dem Producte eine Bermehrung des Kohlenstoffs bewirkt, nachstehenden Zusammensetzungen der künstlichen Steinkohlen ersic

	Rohlenstoff	Wasserstoff	Ç
Steinkohle aus Ulminfäure nach			
24 ftundiger Erhitung	67,4 8	5,84	
desgl. nach 72 ftundiger Erhigung	71,72	5, 03	
" " 120 " "	76,06	4,99	
" aus Ulminfäure der Basculofe	76,4 3	5,31	

Diese Analysen zeigen, daß die Ulminsäure, möge sie nun at aus einem Bestandtheil des Holzes, der Basculose, ausgezogen se Körper sich verwandelt, welcher dieselbe Zusammensetzung als teinkohle zeigt, und welcher, wie diese, in allen Lösungsmilich ist.

Die Zuckerhuminsäure verhält sich so wie die Torfulminsäur Ulminsäure der Basculose ist die Schmelzbarkeit bemerkenswerth; 1 der steinkohligen Umwandlung sich erzeugt, so kann sie für die Entst und schmelzbarer Steinkohlen Erklärung geben.

Um die Beobachtungen über die Körper, welche bei der sossillen Brennstoffe noch in Betracht zu ziehen sind, zu vervollständi die Aenderungen zum Gegenstande einer Untersuchung gemacht, woden Blättern durch Alkohol gezogenen Gemenge von Chlorophyll, harzigen Körpern unter dem Einflusse der Hipe und des Druckes er solches Gemenge wurde unter Druck 150 Stunden erhitzt und lief dem Versuche in Alkalien lösbare eine schwarze, Kebrige, riechende, i

en durchaus unlösliche Substanz, welche ein Analogon der natürlichen en darüellt.

Fremy wellt folgende Schluffe auf:

Die Steinschle ift nicht eine organisirte Substanz; Regnault, dessen wichtige paläophytologische Arbeiten der Alademie befannt sind, bestätigte noch neulich diese wichtige Thatsache auf meine desfallsige Anfrage.

Die Pilanzenabdrude, welche die Steinkohle zeigt und welche jo gründlich durch den Schöpfer der Paläophytologie Ad. Brogniart und seinen Rachsfolger untersucht worden sind, sind in der Steinkohle wie in den Schiefern oder jeder anderen Nineralsubstanz entstanden: die Steinkohle war eine bituminose und plastische Masse, auf welcher die Conturen der Pstanzentheile leicht sich absormen konnten.

Sobald ein Stüd Steintohle an seiner Oberfläche Pflanzenabdrüde zeigt, so kann es fich treffen, daß die darunterliegenden Kohlentheile das Product der Umanderung derjenigen Pflanzenstoffe nicht find, welche durch die in der Form noch erhaltenen äußeren Wembrane bedeckt wurden.

Die hauptsächlichsten Körper der Pstanzenzellen erzeugen, der doppelten Einwirkung der Hitze und des Druckes ausgesetzt, Stosse, welche eine große Analogie mit der Steinkohle zeigen.

Ebenso verhalten sich die Ulminsäuren, sowohl diejenigen, welche im Torfe vortommen und als die, welche fünstlich dargestellt worde, sied.

Die Farbstoffe, die Harze und Fette, welche aus den Pfianzenblättern ausgezogen werden können, verwandeln sich, der Einwirkung der hitze und des
Drudes unterworfen, in Körper, welche dem Bitumin nahe stehen.

Auf Grund der beschriebenen Experimente kann man annehmen, daß die Steinkohlen erzeugt habenden Pflanzen eine torfliche Gährung erfahren haben, welche die ganze organische Structur zerstört hat und daß durch einen weiteren Proces aus dem Torfe in Folge der Einwirkung der Hitze und des Druckes Steinkohle sich gebildet hat.

Nach Hoppe=Senler1) ist anzunehmen, daß die Steinkohlen aus Humin-! durch Erhitzung entstehen, weil kaum eine andere Möglichkeit übrig

Backende Kohle kann nur dann aus ihnen entstehen, wenn noch andere Küffe in den Torf = und Braunkohlenlagern enthalten sind. Kohlensäure Rethan sind die so häusig in den Steinkohlen eingeschlossenen und stark kmirten Gase. Wie es aber geschehen kann, daß in den Bläsern der einen Kohlenslötze fast reines Methan, in anderen ein Gemisch von Kohlensäure Rethan, in wieder anderen fast allein Kohlensäure auftritt, dürfte sich aus sher gemachten Erfahrungen noch nicht genügend erklären lassen.

A. Carnot²) suchte festzustellen, welchen Einfluß die Natur der zen auf die daraus gebildete Kohle habe. Die sorgfältig aus-Eten Probestücke folgender Stammpflanzen ergaben aschenfrei:

						Si	Pohlenstoff	Wafferstoff	Sauerstoff	Stidstoff
alamodendron	ļ	•	•	(5 3	Brobe	n)	82,95	4,78	11,89	0,48
Ordaites	•	•	•	(4	77)	82,84	4,88	11,84	0,44
Ppidodendron					")	83,28	4,88	11,55	0,39
Taronius	•	•	•	(4	n)	81,64	4,80	13,12	0,44
theopteris .	•	•	•	(1	77)	80,62	4,85	14,	53
tegaphytum	•	•	•	(1	n)	83,37	4,40	12,	23

Pharm. Centralh. 1892, 20. — 2) Fischer's Jahresber. 1886, 1068.

Bei ber trodenen Destillation ergaben fich folgenbe Zahlen:

	Flüchtige Bestandtheile	Fester Rüds tand	Ansehen des Rois	
Calamodendron	35,3	64,7	gut backend	
Cordaites	42,2	57,8	ziemlich aufgetrieben	
Lepidodendron	34,7	65,3	gut backend	
Pjaronius	89,5	60,5	ein wenig aufgetriel	
Pincopteris	39,4	60,6	besgl.	
Megaphytum	35,5	64,5	gut backend	
Eine ganz gleiche Behandl ergab für Rohle vom gri	_	·	_	
Flög	40,6	59,4	ein wenig aufgeki	

Carnot glaubt daher, daß die Stammpflanzen einen Einfluß & Berhalten der Kohle haben.

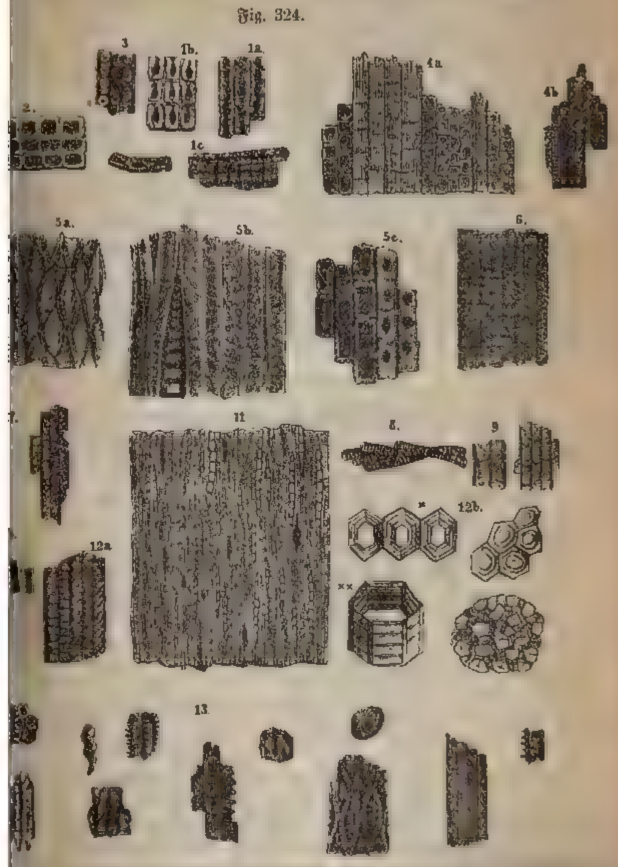
Bielfach hat man durch mikroskopische Untersuchung der aufschlüsse über die Bildung derselben zu erhalten versucht, so Hut Witham²), Pethold³), Fischer und Rüst⁴), Reinsch⁵) und Gun Letterer behandelte die Kohlenproben mit chlorsaurem Kalium und Cisture und untersuchte die Pflanzenreste mikroskopisch. Fig. 324 zeigt in 100 facher Vergrößerung.

- 1. Lignit aus der Braunkohle von Imberg, Gruben a, b, c im Tangent und Radialschnitt.
- 2. Rindenstück aus dem tertiären Lignit der Rohn.
- 3. Tertiare Faserkohle aus der Braunkohle des Traunthales.
- 4. Berichiedene Pflanzengewebe aus dem Mattkohlenstreifchen der tertiare kohle von Beißenberg.
- 5. Verschiedenes Holzgewebe aus dem Glanzkohlenftreifchen der tertiaren kohle von Peißenberg und Miesbach.
- 6. Holzgewebe mit Markstrahlen aus der Pechkohle von Penzberg.
- 7. Faserkohle aus der Pechkohle von Oberbayern.
- 8. Holzzellen aus der Augenpechkohle von Penzberg.
- 9. Gewebetheile aus einem verkohlten Stamme der Pechkohle von Miestl
- 10. Holzgewebe aus einer Gagattohle der cretacischen Schichten Schlesienk.
 11. Holzgewebe aus einem Liasgagat von Boll mit Markstrahlen und hand
- 12. Holzgewebe aus einem Liasgagat aus der Gegend von Banz bei Staffe Oberfranken; a) im Dünnschliff; b) in dem Aschenrückstand; XX set vergrößert.
- 13. Anthracit aus Pennsplvanien mit Holzgewebe nach der Behandlung mit Bleichflüssigkeit.

Während die Feststellung der Steinkohlenpflanze sehr schwierig, meiß unmöglich ist, lassen sich in der Braunkohle die Pflanzenreste viel leichter stimmen?). Als Beispiel möge nur die Mittheilung von F. Sandberge über die Braunkohlen vom Bauersberge im Rhön angeführt werden.

¹⁾ Proc. of Geolog. Soc. (London 1833). — 2) Witham, The intérnal internal for fossils vegetables (London 1833). — 3) Petholdt, Beiträge zur kenniß der Steinfohlenbildung (Leipzig 1882). — 4) Zeitsch. f. Krystallogr. 1883, 20. 5) Reinsch, Mitrostopische Untersuchung der Steinfohle (Leipzig 1881 u. 1883). 6) Gümbel, Beiträge zur Kenntniß der Texturverhältnisse der Mineralles Sitzungsber. d. bayer. Afad. d. Wissensch 1883, 111. — 7) Vergl. Zinden, kuntohle (Leipzig 1871). — 8) Bergs und Hittenm. Zeitung 1879, 190.

Als Bewohner der nach einander am Bauersberge bestandenen Moore selbst vor Allem die Cupressineen bezeichnet werden, deren oft irestlich erhaltene ne die Lignitstöge zusammensehen. Bon Bäumen sinden sich serner Weiben angusta und varians), Erlen (Alnus Kefersteini), Birken, von denen eine,



aubpubescens, der jegt auf Torfmooren unter anderen auch am schwarzen häufigen B. pubescens überaus ähnlich ist, während die andere, B. proet Urt des himalahas Gebirges verwandt scheint, eine Schwarzpappel latior, der nordamerisanischen Rosentranz-Pappel (P. monilisers, glei ein Gagelstrauch, Myrics deperdits, der ebenfalls nordamerisat

M. pennsylvanica analog. Bon niederen Pflanzen, die auf dem Monte sches wuchsen, verdient Leucothoe protognea, ein Torsmoos (Hypnum) und ein Schafthalm (Equisetum sp.) erwähnt zu werden, auch die noch undelannt Mant, von welcher die zahlreichen Früchte herrühren, die von Kaltennordheim als Carpins Wedsteri bekannt sind, dürste hierher gehören. Der auf trodenerem Standskin der Umgebung des Moores besindliche stattliche Hochwald bestand aus sien und schenden Bäumen. Es besanden sich darunter Buchen (Fagus Deucalians und Haidingeri), welche zwischen europäischen und amerikanischen keinen Kastanien (Castanea recognita), der südeuropäischen stant in der Mitte stehen, Kastanien (Castanea recognita), der südeuropäischen kastanie ungemein ähnlich, immergrüne Eichen (Quercus Drymeia und spusserrata) aus jetzt mexicanischer Gruppe, eine der europäischen sehr nahe unter Ulme (Ulmus Bronii), neben welcher aber auch ein Repräsentant der purche kankassischen Ulmen-Gattung Planera (Pl. Ungeri) sich vorsindet.

Die Gruppe der Ahorne ist reich vertreten. Reben Formen, welche den und amerikanischen rothen Ahorn gleichen (Acer trilobatum), treten auch Anten ab der europäischen Abtheilung der Maßholder (Acer integrilobum und angustident auf. Bon Eschen ist eine der kaukasischen Fraxinus oxyphylla verwandt bekannt; der Amberbaum (Liquidambar europaeum), japanische Zimustim (Cinnamomum lanceolatum und Scheuchzeri), Ebenholzbäume (Diopyn

brachysepala), Seisenbäume, Hickorys (Carya ventricosa analog der ledent C. myristicaesormis), Sennesbäume von tropisch amerikanischem Typus (Carya phaseolithes, hyberborea und lignitum), das wunderbare Podogonium Kuridann der südasiatische Flügelsame (Pterospermites vagans) gehörten ebensahl den höheren Bäumen des Waldes. An ihnen kletterten der sossische Weinstok (Katonica analog der nordamerikanischen Fuchstraube V. vulpina), aber eine wohl auch echte Lianen (Banistoria teutonica) herauf, welche jest gänzlich auf

Urwälder Brasiliens beschränkt sind. Die reichfrüchtige Gardenia Wetzleri (weber G. lutea aus Abyssinien und G. Thunbergi vom Cap), so wie die Bisse Glyptostrobus europaeus (analog dem Gl. heterophyllus aus Japan) dies den strauchartigen Gewächsen gehört haben, Reste von beiden kommen sehr häusig

Aus diesen verschiedenen Untersuchungen und theoretischen Erörten geht hervor, daß die Rohlen aus den verschiedensten Pflanzen gebildet i welche theils zusammengeschwemmt, theils aber auch an Ort und St wachsen sind. Diese verschiedenartigen Pflanzen haben auf die Art sammensetzung der Kohlen zweifellos Einfluß ausgeübt, mehr aber Umstände, unter denen die Pflanzen allmählich in Kohle übergeführt Bituminöse Rohle findet man dem entsprechend meist nur in ungestörte lagerungen, während bei Störungen bezw. Berwerfungen eine meh weniger entgaste Kohle gefunden wird. Die Beurtheilung von Steinbit sehr oft noch dadurch erschwert, daß schon ein Stück verschieden zusamment ist. Oft zeigt ein Kohlenstück glänzende, tiefschwarze Streifen, die sogen Glangkohle, meist mit geringem Gasgehalt und wenig Afche, ferner grau-schwarze Streifen, die sogenannte Mattkohle, mit hohem Gaszeheit Ein sehr häufiger Bestandtheil der Kohle ist die Faserlog viel Asche. eine nicht verkokbare, abfärbende, feinfaserige Kohlenart mit geringen gehalt und viel Asche, welche anscheinend aus den verschiedensten Pflane standen ist. Ferner kommen Streifen von Cannelkohle, Pfeudocame Brandschiefer u. s. w. zuweilen in einem Stücke einer Kohle wt B. Winklehner1) besteht die Glanzkohle aus einer braunen, in

¹⁾ Berg= und Hüttenm. Zeitung 1888, 371.

It scheinbar völlig texturlosen Masse, welche auch nach ber Behandlung Bleichflufsigkeit nur geringe Spuren von pflanzlicher Textur wahrbagegen nach weiterer Einwirtung eine Busammenschung and verrigem Pflanzengewebe erkennen läßt. Mattkohle zeigt bei ber Pischen Untersuchung Prosenchynigewebe, welches von blattähnlichen theilen herstammt; nebenbei finden sich häusig Epidermishäutehen, tige Gebilde, Nadeln von Faserkohle und Partikelchen von Ihauschiefer. r Matttohle zum Brandschiefer einerseits und zur Cannelkahle eits finden sich alle Uebergangsstufen, die auch unter dem Mitrostope tig fortschreitende Zunahme an Thonschiefertheilchen, welche bem fart ten Pflanzengewebe beigemengt sind, erkennen laffen. ede Kohle besteht daher aus einer ganzen Anzahl sehr verschiedener

rungen, beren Trennung und nähere Untersuchung noch nicht gelungen gl. S. 521 und 529).

Selbstentzündung der Rohlen.

Die Selbstentzündung der Kohlen in Schiffen!) und auf l'agerplaten : Jahren die Aufmerksamkeit der bezw. Fachkreise erregt "), dennach stud sichten barüber noch recht verschieden.

"VRUndjen ven 18. Anvin 1896. us allen vorhandenen Erfahrungen geht veutlich herbut, nut bie Eribit ung der Steintohlen auf ihrem Gehalte un Schweteleifen beruht, meldjen in denmaffe, fein getheilt, eingebettet ift, und bat, bie Wegenmutt bun Abuffer ft die nächsten Bedingungen ber Selbftentzungung find

ie Mittel zur Berhinderung der Solbftentzundung find dumtt ungezeigt ig der Roble mit Seis voor ververem Mober, tombe Acuttlution finn uned. itheilig und müssen vermieben werden. Zunochn tollte die illuht des Nohlan icht gezogen werben; es gibt or Schiebeleiben reiche und urme, unch unter eren finden fid Stude, wolche erich un Schuebelaiben tent und bind find i gablreichen gelben meinlicher, und blogen Mugen lichtburen Buulten gu , welche the Eriche fielbenweite vordenten tinter von eheimigen Muhlan folde Stille bittig ver, wertzer beiter ben engleichen, febe felien muter hracitiohier. Er Schweisberger neiche Muhlen fulllen, tomeil als dies gehl, Beizung von Demprichitier mabbe hlober nerten bu ober Schmelein en in idhulich verkeninenten Berte de enige die fehlt, to ill fieben besont n, bag bie Robler richt is eintem Bufmate ales im Regen ein geloken

h wiederhale, bei vien Begenwer dus Maffer ibete mer leuchier deres, feine Selffematinung wittigenviener if Weiter er neglich, een Buland t gang edzeichtlieber, je wies die fahreit Beiche von vollehille smittel: niver view tropying of may make a way was lift Hichery Bether weren was mad on boyal had buchel

Bergl. 28. Döring, Feuer im Schiff (Hamburg 1984), D Maller, uch im Indischen Ccean (Leipzig 1892); L. Onple, Gelbstentzummung um idungen u. dergl., 2. Aufl. (Bremen 1893), Cteinfuhlenlabungen in rteischiffen, bearbeitet im Auftrage ver Meichnamts ven Innern (Meilln - 2) 3. Liebig ichrieb 1896 folgenben Brief un ben Ahnftann mir Ger. tsgefellicaft in Begefad:

M. Balcke (D. R.-P. Nr. 67583) will die Selbstentzündung der Kohlen in Schiffen u. s. w. durch fräftige Lüftung vermeiden. Er behauptet: "Die Erwärmung und Selbstentzündung der Kohlen entsteht, wenn die Feuchtigkei in Verbindung mit der stagnirenden Luft eine Zersetzung des Schwefeltieses, welcher den Kohlen stets beigemengt ist, herbeisührt.

Bur Lagerung von Kohlenvorräthen empfehlen Diß & Co. is Duffeldorf (D. R.-B.), Kohlenvorräthe in cementirten Behältern mit Waffer

bededt aufzubewahren, um Selbstentzündungen zu verhüten.

F. Poech 1) will die Kohlen in einer Grube einlagern, in welche Baffer dampf eingeleitet wird.

v. Balzberg2) will, sobald Erwärmung der K hlen eint. ett, Kohler

fäure einleiten.

Bur Berhütung der Selbstentzündung von Kohlenlagern wid nach 3. H. E. Behnke und Chemische Fabrik vorm. Hell u. Sthamn (D. R.-P. Nr. 77281) unmittelbar durch Verbrennung erzeugte Kohlensim nach Umständen zusammen mit Ammoniak oder dessen Carbonaten in ik Kohlenlager eingeführt. Hierdurch soll die atmosphärische Luft und ist Methangas ausgetrieben werden.

Henning³) beobachtete mehrere Selbstentzündungen in Lagerschuppenken Danziger Gasanstalt, welche nach Einrichtung ausgiebiger Lüftungsschwicht mehr eintraten. Dagegen verwirft Kunath⁴) den Einbau von hölzen Kanälen oder Schloten.

Die Selbstentzundung der Rohle in Schiffen untersuchte besonder eine englische Commission).

Aus den Angaben des "Committee of Lloyds" ergibt sich, daß 1874 bei 31116 Schiffen mit 13369012 t Kohlen Ladung 70 Unglücksfälle duch Fenersbrunst stattsanden. Bon diesen Schiffen waren 26631 mit 10513831t Rohle für europäische Häfen bestimmt und unter diesen hatten nur 10 unter Selbstentzündung zu leiden, so daß auf die 4485 Schiffe mit 2855831t Kohle nach Asien, Afrika und Amerika 60 Unglücksfälle kommen.

Weiter zeigen diese Angaben, daß die Zahl der auf Selbstentzündung zurück zu führenden Unglücksfälle zugleich mit dem Tonnengehalte der Ladunges wächst. Dies ergibt sich deutlicher, wenn der europäische Handel in Abpy gebracht wird. Die Angaben stellen sich dann für 1874 wie folgt:

schichtweise mit gewöhnlichem Steinkohlentheer besprengen würde, so zwar, daß is Stücken mit einer dünnen Theerschicht überzogen werden, welche den Einfluß in Lust und namentlich auch den des Wassers abhält und sie in dieser Weise schlen Rohlen in großen Stücken sind weit weniger gefährlich als Rohlenklein, welches is Lust und dem Wasser mehr Oberstäche darbietet; ebenso sollten Rohlen, die an is Lust leicht und von selbst zersplittern und zersallen, vermieden werden. ** z.

¹⁾ Desterr. Zeitichr. Bergh. 1894, 320. — 2) Daselbst 1895, 319. — 3) Jenne, j. Gasbel. 1877, 518. — 4) Fischer's Jahresber. 1892, 48; 1893, 73. — 5) Report of the Royal Commissioners appointed to inquire into the spontaneous combustion of coal in ships, together with appendix, minutes of evidence and index. Presented to both houses of Parliament by Command of He Majesty (1877).

Dird, scheint durch Borhandensein von Wasser in der Roble ober durch Führung zur Ladung nicht begünstigt zu werden; im Gegentheil werden t der Kohle badurch, daß sie naß wird, mehr und mehr mit Abasser annd verlieren in gleichem Maße die Fähigkeit, Sauerstoff aufzunchmen. rwart von Waffer wirft also in manchen Fällen der Oxydation entgegen; en Schwefelties vorhanden, so beschleunigt sie die Selbstentzundung.

inn Rohle aus an Sumpfgas reichen Schichten kurz nach der Förderung wird, so ift augenscheinlich große Reigung vorhanden, im Schiffe, ober um und den mit ihnen in Berbindung stehenden Räumlichkeiten eine explowiphare zu bilden, und man follte in folden Fallen alle Mittel aufbieten,

2 Ausweg in die Luft zu verschaffen.

einzige nütliche Anwendung der Bentilation zur Vermeidung von Erplo-Urde die fein, daß man einen Bug über die Oberfläche der Rohle hinweg rect in die Atmosphäre herstellt, um die Entfernung des brennbaren Gajes

unigen 1).

n die Reigung einer Rohlenladung zur Selbstentzundung zu bermeiben, as einzige möglicherweise zu erreichende Ziel der Luftung das fein, eine Ibführung der entwickelten Barme herbeizuführen, indem man talte frifche nell durch die Masse der Rohle treibt. Einen solchen Erfolg zu erreichen, indeffen felbst dann zweifelhaft, wenn die fraftigsten Mittel kunstlicher ion auf das forgfältigste angewandt werden, und wenn sich die Roble im durchlaß gunftigften mechanischen Buftande befindet; es ift teine Frage, daß f einem Schiff praftisch verwendbare Bentilationsverfahren diefen Erfolg eichen würde, wenn man auch die Thatsache nicht in Betracht giebt, bag ber he Zustand einer folden Ladung einem freien Luftdurchzug gang entgegen erscheint daher nicht möglich, mit Hulfe von Bentilation die Anfammlung rme in irgend einem Theile der Ladung zu verhindern. Die Lufteireulation, : möglicherweise in dem weniger dicht gelagerten Theile der Ladung einönnte, würde nur sehr wenig zur Kühlung beitragen, und die Circulation icht liegenden Massen kleiner Rohle kann, wenn überhaupt welche stattsindet, t schwach sein, jo daß, wenn fich Warme entwidelt, Dieselbe fich auch ungeammeln wird. Ja es wurde jogar die Emwidelung berfelben burch frifche Maufuhr möglicherweise befördert werden, indem eine allmähliche Erneuerung Rohlentheilchen umgebenden Luft ftattfindet, fo daß alfo frither ober ipnter puntt eintritt, wo durch Bentilation die Entwidelung ber Allarme beforbett id zwar bevor die wirflich eingetretene Entzunbung ven vollstännigen Aber Luft verlangt. -

mge glaubte man, dag die in den Rohlenflögen vorkommenten Schmefel. ie hauptsächliche, wenn nicht die einzige Ursache ber Grubenbelluhe witten. 853 meinte Regnanlt, daß nichtliefige Steintohlen bei gemöhnlichet atur an der Luft unverändert wären.

arrentrapp stellte ichen im Jahre 18652, his Fichhating her Melyle eberleiten von Luft feft. Richtera?, follte umtattenhe Aterfuche mit er Rohle an; er ichließt:

Die Berwitterung in die Falge einer Aufmannen von Janathan, maldan alnah theil des Robierteres was Branches and Christophen an Unhlandane IND BRATTER OFFICE , EXTERNISE STORES TO SEE MASAIMANAMANAMANA HAMIS intritt.

Der Bermilterungsbruck beginnt in to gian Franken and Sahaband DETERMENT THE PERSON STATES STATE STATES STATES AND PROPERTY HIS MANICAL

Fifter's Jahresber 1967, 18. - 7, 3, was 175, 184, 194, 1944 166, 231. — 3 Impl 1961 68. 1964, 414 144 144, 14

befand. Alle hatten 1500 bis 2000 t Labung. Oliver Cromwell, Enzime und Calcutta waren nach Aden, die Corah nach Bombay bestimmt. Ersten drei waren durch und durch ventilirt, das vierte gar nicht. Die drei ersteren verbrannten vollständig, die Corah brachte ihre Ladung unversehrt nach Bombay.

Die Commission gelangt zu folgenden Schlüssen:

1. Gewisse Rohlensorten find für weite Bericiffungen durchaus gefährlich.

2. Die Zerkleinerung der Rohle beim Transport von der Grube in den Schiffstraum, die Berschiffung seuchter kieshaltiger Rohle und besonders das Anbringen von Bentilationsvorrichtungen innerhalb der Rohlenmasse führen zu Selbstentzündung selbst bei Rohlensorten, die an und für sich zum weiteren Transport nicht ungeeignet sind.

3. Selbstentzündungen murden seltener vorkommen, wenn Rheber und Berfichern

diese Thatsachen beachten würden.

4. Rohlenladungen sollten auf weiten Fahrten von Zeit zu Zeit an verschiedenen Stellen mittelst des Thermometers untersucht und das Resultat in de Logbuch eingetragen werden.

5. Um Explosionen vorzubeugen, sollte man dem explodirbaren Gase durch ein bei jeder Witterung wirksame Oberflächenventilation ununterbrochen freien, von den Luken unabhängigen Ausweg in die Atmospäre verschaffen.

6. Um die Rohlensorten kennen zu lernen, welche zur Selbstentzündung neisen, sollten die Inspectors of Mines angewiesen werden, alle Fälle von Selbstentzündung, bei denen Rohle aus ihren Districten sich auf den fraglisse Schiffen befand, zu untersuchen, und die Rohlenexporteure müßten verpsisch werden, auf ihren Specificationen die Rohle stets namentlich zu bezeichnen

7. Neue Gesetze über den Sectransport von Kohle sind nicht weiter erfordering als um unsern Vorschlag wegen der von den Inspectors of Mines word zunehmenden Untersuchungen in Kraft zu setzen und um eine aussührlich Specification der ausgeführten Kohle bei den Königlichen Zollbehörden proeranlassen.

Als Anhang ist ein Bericht von F. A. Abel und J. Percy beigegeben. Rach deren Ansicht scheint Schwefelties die einzige in der Roble vor kommende Schwefelverbindung zu sein, welche in Folge der durch das Vorhandensein von Feuchtigkeit begünftigten Orydation und unter mechanischen, für die Ansammlung der bei der Oxydation frei werdenden Wärme günstigen Bedingungen im Stank ist, die sogenannte Selbstentzündung hervorzurusen. Die poröseren und leichter orydiv baren Theile der Rohle, welche bekanntlich in Flögen verschiedener Gruben is größerer oder geringerer Menge und Bertheilung enthalten sind, unterliegen ber Oxydation durch Absorption atmosphärischen Sauerstoffs; und indem nun eine große Oberfläche deffen Einwirkung ausgesetzt wird, und die Barme sich unter gunftigen Umständen ansammelt, beschleunigen sich gegenseitig Oxydation und Temperatur erhöhung, bis ichlieglich die Entzündungstemperatur für die Theilchen erreicht ift, welche am feinsten vertheilt und am leichtesten entzündbar find. Die Berkleinerung der Rohle, welche ftets in größerem ober geringerem Grade vor und mahrend ber Berschiffung eintritt, begünstigt die Absorption des Sauerstoffs und vermehrt daber die Reigung zur Selbstentzündung. In einer Reihe werthvoller Versuche von Richters (S. 587) und Anderen über die Bermitterung der Rohlen ift gezeigt worden, daß von frisch gewonnener Rohle eine beträchtliche Menge Sauerstoff absorbirt wird, und daß darauf fich Rohlensäure und Wasser aus der Rohle entwickeln, während ein Theil des Sauerstoffs zur Bildung fester Sauerstoffverbindungen verbraucht wird. Freiwillige Oxydation der Kohle durch den Sauerstoff der Luft ist also unzweifelhaft festgestellt und dies ift ohne Frage eine der Hauptursachen der Selbstentzundung.

Selbstentzündung von Kohle, wenn dieselbe durch Oxydation poröser und leicht oxydirbarer kohlenstoffhaltiger Substanzen, die in der Kohle vorkommen, herbei-

Phärischer Luft trat keine Entzündung des Schwefeleisens ein; Feuchtigerminderte die Entzündung im Sauerstoff. Hädicke meint, Kohlensten auf Schiffen würden wohl lediglich durch Putwolle oder Gase entsnicht durch Schwefelkies.

Von R. Tatloc') wurden einige Kohlensorten seinst gepulvert und, die eingeschlossenen Gase entweichen konnten, 24 Stunden in freier Luft Dierauf wurden die Kohlen bei 100° gut getrocknet, ihr Schweselschaft bestimmt und dann $1^1/2$ Stunden auf etwa 180° erwärmt. Die zeigten im Durchschnitt eine Gewichtszunahme von etwa 2 Proc., die ime an Schweselsäure betrug aber kaum 0,1 Proc.

Daß der Schweselties auf den Berghalden der Kohlenzechen bei der tentzündung eine Rolle spielt, hält R. Cremer²) auf Grund seiner Inchungen auf zahlreichen westfälischen Gruben für wahrscheinlich, da hier chweselties, in den Waschbergen in concentrirten Mengen lagernd, geeignet urch Orydation und die dadurch entstehende Temperatur eine Entzündung umlagernden Kohle zu bewirken.

In den Gruben zu Poullauen (Finistère) hat man nachgewiesen, daß inen verlassenen Feldestheil mitten in kiesigem Gestein umgebende Luft viniger Zeit nur 9,6 Proc. Sauerstoff, keine Spuren von Kohlensäure und anderen Gase außer Stickstoff enthielt. Nur die Kiese konnten, indem 5 von selbst oxydirten, nach und nach über die Hälfte Sauerstoff der ums den Luft entziehen. Dem entsprechend erklärt Durand?) die Selbstsundung der Kohle in der Grube dadurch, daß sich zunächst der in der vorhandene Schweselkies erhist und entzündet, dann unterstützt durch die sumgen der Massen und die Einwirkung des Staubes die Kohlen bis zur kndung erwärmt.

Als nach Fanol⁴) gepulverte Kohle und Schwefelkies bei 200° erwärmt en, hatte nach vier Tagen die Kohle 6 Proc., der Kies nur 3,5 Proc. rshoff aufgenommen (vergl. S. 108). Kohle absorbirte den Sauerstoff fameller als Kies. Als ferner 900 g Kohlenpulver und 3350 g gezerter Schwefelkies in Blechblichsen gefüllt in eine Trockenkammer gestellt en, verhielten sich Kohle und Kies die zu 135° fast gleich; dann blied die Lemperatur fast unverändert, die Temperatur des Kohlenpulvers stieg aber U, die nach einigen Stunden die Entzündung eintrat. In einem auf 2000 rmten Kaume erhitzte sich die Kohle rasch, erreichte nach 40 Minuten etwa mod entzündete sich, während der Kies erst etwa 150° warm war. Keine erhitzt sich somit schneller als reiner Kies. Weitere Versuche ergaben, ein Zusat von Schweselkies die Entzündung des Kohlenpulvers keineswegs Leunigt.

G. Arth⁵) prüfte in entsprechender Weise 1. Steinkohle aus der Grube **Lienholtz** mit 8,1 Proc. Sauerstoff; 2. aus Drocourt (Pas de Calais) mit

Journ. Soc. Chem. Indust. 1890, 1112; Zeitschr. f. angewandte Chem. 222. — *) Zeitschr. d. Vereins deutsch. Ing. 1894, 1106. — *rastenm. Zeitung 1882, 444. — *) Compt. rend. Soc. in Fischer's Jahresber. 1883, 1208. — 5) Bull. chim. 1894 (*

3,7 Proc. Sauerstoff; 3. aus Aiseau-Prêle (Charleroi) mit 1,6 Proc. Sauc Die Kohlen wurden bald nach der Förderung aus den Gruben stoff. Stude zerschlagen. Da es sich weniger um eine mittlere Probe handelte, barum, möglichst gleichmäßiges Material zu gewinnen, so wurden alle wen reinen Stude entfernt. Die tauglichen Stude wurden zerkleinert mb but gesiebt, auf dem Siebe blieben Stilde von 3,11 mm. Die Proben teilte in vier Theile. Der erste wurde unmittelbar untersucht, den zweiten that mit in eine stehende Glasröhre, durch welche ununterbrochen ein Wassenkull der Wasserleitung (ftart mit Luft gefättigtes Moselwasser) von in oben ging. Der dritte Theil wurde in einen weithalsigen Rolben gebuit so viel Wasser hinzugefügt, daß es 5 bis 6 cm über den Kohlen stank Rolben blieb während ber Dauer der Berfuche offen, das Wasser wurde erneuert. Den vierten Theil ließ man an der Luft in einem Holzfasten, man die Rohle in 10 cm hohen Schichten aufstapelte. Der Raften unbedeckt und in den Wänden brachte man Deffnungen zum Absluß be Rig maffers und zur freien Bewegung der Luft an. Auf diese Beise tounte gleichzeitig die Wirfung des fliegenden und des stehenden Waffers, som der Atmosphäre auf eine und dieselbe Sorte Rohle vergleichen. dauerten 12 Monate. Sie noch länger fortzusetzen, hielt man für um weil Steinkohle selten länger unbenutt liegen bleibt und ber Zwed ber suche der war, praktische Resultate zu erzielen. Nach Ablauf dieser Frift die bei 950 getrocknete Kohle analysirt. Wie die Tabelle zeigt, war bie dation unter Wasser unmerkbar; ähnlich verhielt sich die S. 520 besprochen

	Ajche	Rohlen= stoff	Wasser= stoff	Sauer= stoff	C Proc. in d. organischen Bestandtheilen	organ
Rohle Nr. 1.		; ;	}			
Anfänglich	2,08	81,69	5,79	8,15	83,42	5,2
Nach 12 Monaten		!	l			_
Im fließenden Waffer	1,75	82,24	5,70	7,88	83,70	5,80
Im stehenden Wasser	1,82	82,15	5,62	7,94	83,67	5,77
An der Luft	1,96	81,45	5,58	8,80	83,08	5,4
Roble Mr. 2.] 1				
Anfänglich	4,08	85,06	5,20	3,68	88,63	5,49
Nach 12 Monaten	·					_
Im fließenden Wasser	4,33	85,70	5,26	2,71	89,58	5,4
Im stehenden Wasser	4,78	84,67	4,87	3,74	88,92	5,11
An der Luft	5,77	82,78	5,00	4,54	87,84	5,3
Rohle Nr. 3.		1				
Anfänglich	2,86	89_83	3,88	1,59	92,41	3,9
Nach 12 Monaten			,	•		
Im fliegenden Waffer	2,64	89,30	3,79	2,61	91,70	3,8
Im stehenden Wasser	3,31	89,01	3,84	2,05	92,05	3,9
An der Luft	3,19	77,88	ee, e	2,38	91,69	4,0

Daß thatsächlich einige Kohlen raich Sauerstoff aufnehmen, wurde bereits stein (vergl. S. 501); Richtere (f. S. 587); den Berf. (S. 108) u. A. :wiesen (vergl. S. 520). Dem entsprechend sieht B. B. Lewes1) bie ution der bituminösen Bestandtheile der Kohle als Ursache der Entzündung Die Explosion in Kohlenschiffen wird durch den Methangehalt der frischerten Rohle herbeigeführt. Daber ift die Explosionsgefahr in Rohlenn am größten mährend der ersten 10 Tage nach dem Einladen frischer m; die Entzündung wird dadurch veranlaßt, daß das Gasgemisch mit Flamme in Berührung kommt. Es sollten daher nur solche Rohlen verwerben, welche wenigstens einen Monat gelagert haben. Da die Gasdelungen erst allmählich stattfinden, so ist es erklärlich, daß 1873 bei 11 Berschiffungen nach europäischen Bafen nur 10 Selbstentzundungen iten, während 4485 Verladungen nach Afien, Afrika und Amerika beren weniger als 60 ergaben. Ein anderer wichtiger Umstand liegt in ber gen Bentilation bes Schiffsraumes, die eine ber hauptsäch. ten Gründe der Selbstentzundung bildet.

Eine neue Gefahrquelle liegt in der Temperaturzunahme in der des Laderaumes durch die Anwendung von Maschinen mit dreisacher nsion und von hochgespannten Kesseln. Diese Zunahme hat man den Kriegsschiffen nachgewiesen, welche Truppen nach Indien transten. Man kann dieselbe zu 5° annehmen und im December 1883 wurde vem Crocodil beginnender Kohlenbrand nachgewiesen. Darans solgt nach es, daß die zu verschiffenden Kohlen möglichst großstlicks und klessert sein en, da der Kies sie leicht zerkleinert; an der Lust getrochet, dürsen sie inn alle nach des 3 Proc. Feuchtigkeit enthalten. Alle sitr weite Reisen bestimmten en müssen vor der Verschung mindestens einen Monat von her gestelnert sind ohne jede Abfallbildung zu verladen. Keinessalls harf sich entlein unter den Schiffsluten anhäusen. Lewes emplieht Vehalter mit ger Kohlensäure mit einzulagern, deren Litzung durch teicht schnickhare se geschlossen sind.

Die Lagerungsverluste mander Kohlen find brachtenewerth; Grund.
11.2) fand beim einjährigen Lagern 9 bis 11 Proc. Pertust. Ihampfan')
10gar an, daß die Hälfte der Heiztrust beim Lagern an sendster Vust vert geht.

Reder4) beobachtete, daß einige Kohlen teine Verluste latin baggern erletten I. Kolb5) fand für französische Rohlen une geringe Verluste beim baggern Euft 6).

Wie es nach der überaus verschiedenen Vieldstenheit und Anfannunglezung Tohlen schon erwartet werden konnte, weihalten sich die diellen beim istn der Luft gegenüber sehr verschieden. Grunge erwalemen sich enfal und

¹⁾ Industries 1890, 336. Execut amoves, local plantage for a trought of especial tests. 1868, 752; 1870, 770 - 7, 3, a.g. 1/M. 161 - 1 strupped indicates, 770. — 5) Bull. soc. came lette, letter of a triple elebera 359.

neigen zur Selbstentzündung, andere verlieren beim Lagern mehr ober weniger stark an Brennwerth, andere wieder verändern sich an der Luft nur sehr wenig und zeigen keine Selbstentzündung. Jede Kohle, welche gelagert ober verschifft werden soll, sollte daher vorher untersucht werden, ob sie leicht Gase emwickt oder Sauerstoff aufnimmt.

Im nächsten Abschnitt, bei Braunkohlenpreßsteinen und bi Herstellung von Koks, wird weiter auf die Lagerungsverluste von Kohlen in gegangen werden.

Nachträge.

Wärmemessung.

Metallthermometer (vergl. S. 4 u. 312). 3. Sudmann (D. R.-P. 43719) schlug eine Aenderung der Zeigerübertragung an Metallthermosirn vor; desgl. Wehtruba (D. R.-P. Nr. 39459). Rott u. Co. 1) venden die Ausdehnung eines 24 m langen Messingdrahtes. Ferner allthermometer von Kampf (D. R.-P. Nr. 42500), Fromm (D. R.-P. 50345), Admiraal (D. R.-P. Nr. 56865), Möller (D. R.-P. 56864 u. 59764). Damaze (D. R.-P. Nr. 67331) verwendet Metall berbindung mit einem Thoncylinder 2). Alle Metallthermometer sind unzustsig (vergl. S. 331).

Dueckfilberthermometer u. dergl. Zur Herstellung hochgrabiger kfilberthermometer empfiehlt A. Mahlte³) die Verwendung flüssiger knfäure, um den erforderlichen Druck von 17 bis 18 Atm. zu erzeugen. Hülfe des Glases 59 III von Schott in Jena lassen sich so Duecksilbermometer erzeugen, welche Temperaturmessungen bis 550° ermöglichen.

Ein durch Verf.4) von W. Niehls bezogenes Thermometer zeigt nach Egebener Prüfungsbescheinigung der physikalisch=technischen Reichsanstalt ter Nähe von

- 1° um 0,5° zu niedrig, + 193° " 6,5° " " 309° " 6,5° " " 389° " 2,5° " " 503° " 10° " hoch.

Beigegeben ist noch ein Zettel von 2B. Niehls:

"Wenn das Thermometer beim Gebrauche nicht vollständig in das Temperatur= eintaucht, so ist die Correction für den herausragenden Quecksilberfaden zu der ung des Thermometers hinzuzurechnen.

Es ift deshalb in diesem Falle die Erhigung des Queckfilbergefäßes keinenfalls tit zu treiben, daß die Queckfilbersäule über 5200 steigt, da sonst die Erweichungsse des Glases erreicht wird."

¹⁾ Fischer's Jahresber. d. chem. Technolog. 1887, 24. — 2) Ebend. 1893, 1183.

Beitschr. f. Instrumentenk. 1892, 402. — 4) Fischer's Jahresb

ischer, Brennstoffe.

Steinle u. Hartung (D. R.P. Nr. 34328) wird die Thermosgleit in ein Metallrohr gefüllt. Epäter?) empfehlen dieselben cfilberbehälter aus Stahl (D. R.P. Nr. 39578 u. 49680). — rmometer sind sehr unzuverlässig.

rande (D. R.=B. Rr. 36476) verwendet einen mit Acther gefüllten glinder, bessen Ausbehnung auf einen Zeiger übertragen wird 3).

bem Thermometer mit elastischer Metalltugel von P. Richene ichhorn (D. R.=P. Nr. 39249) dient ein aus dunnem Stahlblech r elastischer Behälter an Stelle ber gebräuchlichen Glaskugel zur des Quecksilbers.

1 Thermometer von Kampf (D. R.+P. Nr. 42500 u. 44785) Druck der ausgebehnten Flüssigkeit auf einen Zeiger ilbertragen.

legbares Thermometer von J. Fric (D. R.-P. Nr. 72784). kfilberbehälter des Thermometers ist in einem Rohre untergebracht von einem die Wärme gut leitenden llebertragungsstoff (Duecksliber, ergl.) umgeben. Mit dem Rohre ist ein die Thermometerröhre umdehäuse derart verbunden, daß man diese Röhre frei legen und das ter mit oder ohne Scala herausheben kann.

rmometer, mit verdünnter Schwefelsaure gefillt, haben nach le4) den mit Alkohol gefüllten gegenliber den Pintheil, daß feln liren der Flüssigkeit in das Ende der Capillaren stattsindet. D. R.-B. Nr. 66445) empfiehlt daher eine Chlmealchmillsung

zleichung des Luftthermometers mit Cineaffllbeitherun: us Jenaer Glas. Nach Bersuchen von H. A. Mitche und A Allegt das Quecksiberthermometer bei ber Temperatur / sulpende Alle (a) vom Luftthermometer:

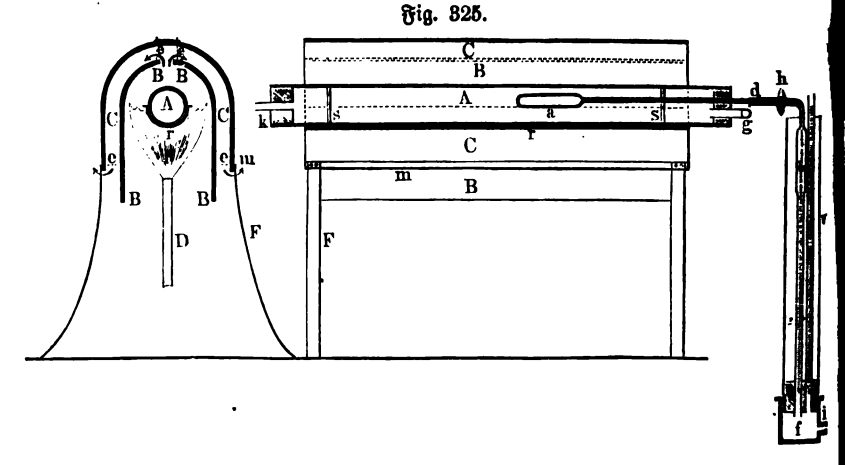
t	a	1	11
0	Ó	1041	: 17,14
20	- 0,0×	1 241	1 11,14,
40	0,11	74.41	11,114
60	- 0,10	7.H1	(1,71
80	()///	211,	11,417
100	P	754,	17:46
120	- () S.R.	7.41	1 41
140	- 45/1	411	141

uctionen der Angeber ese TineAfelbeitherminnelein unf ermometer berichtet F. Gesymeneit

mometercorrectionen ibr va handenbengenben finnen beste icht und

Luftthermometer (vergl. S. 32 u. 321) für Laboratoriumszwecke w 2. Meyer1), Graffi2), Cailletet3), Poung4) und Bottomley4 R. Ulich und Th. Ganzenmüller 6). B. Mener 7) verwendet ein Platingefi Um die Temperatur in Porzellanröhren (zur Untersuchung des Berhaltens de Brennstoffe beim Erhitzen in Wasserdampf u. dergl.) zu bestimmen, verwende Berf. 8) ein kleines Porzellangefäß (von der kgl. Porzellanmanufactur in Berlin Charlottenburg nach meinen Angaben geliefert), welches, wie Fig. 325 zeich aus einem unten geschlossenen Rohrstücke a mit angesetztem Porzellanrohr w nur 1,5 mm innerer Weite besteht. Dasselbe ist bei d durch Gummischland mit dem engen, didwandigen Glasrohr verbunden, welches einen Dreiweghahn! trägt und in das Megrohr b ausläuft. Dasselbe ist im oberen Theile erwö tert, so daß erst bei etwa 400° die aus dem Porzellanrohre a verdrängte Lut in den engeren Theil des (verkurzt gezeichneten) Megrohres tritt. Unten ragt d etwas über den Stopfen der Flasche f hervor, während das Standrohr c mit demselben abschneibet. Ansat i ist durch einen Kautschutschlauch mit einer Flase verbunden, welche in der Weise, wie Fig. 352 (S. 635) zeigt, aufgehängt with Auf den oberen Theil des Stopfens wird das, mit Wasser zu füllende Rohre Die Berechnung der Temperatur geschieht in der bekannten Weise. gestectt.

Die zu untersuchenden Kohlen oder dergleichen werden in das Porzeller rohr A (geliefert von der kgl. Porzellanmanufactur) zwischen zwei Asselscheiben s gefüllt, welche am Umfange etwas ausgezackt sind, damit die der



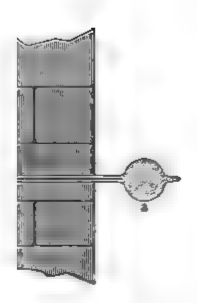
Rohr k eingeführte Luft bezw. Kohlensäure oder Wasserdampf möglichst gleich mäßig den Brennstoff treffen und die kühleren Enden des Rohres frei bleiben. Die gebildeten Gase werden durch Rohr g seitlich abgeleitet.

¹⁾ Ber. deutsch. chem. Ges. 1893, 1047. — 2) Fischer's Jahresber. 1886, 386.— 3) Compt. rend. 106, 1055 u. 1489; Fischer's Jahresber. 1888, 20. — 4) Zeitsch. s. angew. Chem. 1888, 56. — 5) Fischer's Jahresber. 1889, 67. — 6) Zeitschr. s. ges. Brauwesen 1890, 326. — 7) Zeitschr. f. physit. Chem. 1887, 145; Fischer's Jahresber. 1887, 26. — 8) Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 591.

möglichst gleichmäßige Erbipen bes Robres A vermitteln gebogene in B und C (Fig. 325), welche in doppelter Lage durch mit den n und dem Blechstreisen m verdundene Tisenblechschienen und einige sstücke aus starkem Draht (bei e punktirt angedeutet) gehalten Die durch vier Füße F getragenen, innen mit Asbest belegten n sind die Dessnung für die Blechrinne r und das Rohr A so daß die von den Flammen der zwölf Brenner D gelieserten ; gezwungen werden, durch den Raum zwischen B und C wieder zu ziehen und bei m zu entweichen. Auf diese Weise wird eine leichmäßige Erhipung des Rohres A erzielt.

Luftpyrometer von Beifch und Foltard ift nach &. Durter") innter Luft gefüllte Glastugel a (Fig. 326) mit bem Oncafilber-

Fig. 326.



manometer d verbunden. Hurter halt es für vortheilhaft, die Luft dis auf 90 dis 110 mm Drud auszupumpen, und so eine passende Länge der Drudröhre zu erhalten. Damit das Gasvolum in der Glassugel a immer gleich bleibt, kann die Drudröhre auch geneigt werden, so daß der Anedfilberdrud dem Producte der Känge der Luecksilberfäute und dem Sinns des Reigungswinkels entspricht; die känge der sentrechten Anedfilberfäute wird durch einen verschied Unedfilberfäute mit der Vänge der Luecksten Anedfilberfäute wird durch einen verschied geschieht entsprechen Ide Theilung geschieht entsprechen der Format

Pt: Pg = (275 + t)/276,

wenn Pt gleich ist bem ber Temperatus t entsprechen Arnde, Po bem Tende hat O' und 1:276 ber Ansbeljanungeres steint der Luft im Globe ist. Gen holdhie Thermo-

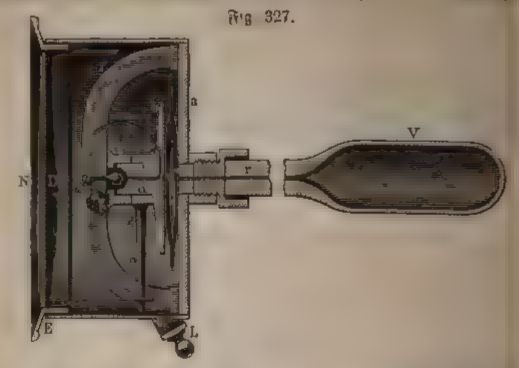
10 bis 40 com großer Lugel, 2 mm weiter Monometerrohre und iacuum war nach Hurter's Berfuchen bis und 2 Prose genom n von Temperaturen über 5000 ift bollethe nocht nicht geseinschlass nach Hurter das Calorimeter von A Artifice (2 6,24) magn

fuftthermometer von S. Ruchter (I de ge gie deren 1 m fieht ans einem mit kesenche eingelcheitenem daufm einfeligenen Metall ober Porzellan, welcher wie zu mottenem daufmarenten und

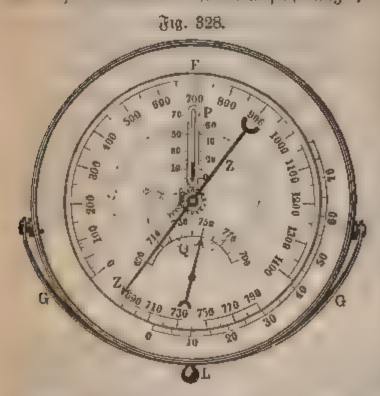
Die and Blei ober Irre spessells fealplietung belgt zu erm tungsraume aufgestellter Beuchneiter sein eines neren in bei beilge es in einem Initoide ichtseheiten hatigen Alle begeben ber nach nanometer ⁸).

Tas Luftpyrometer von Wiborg (D. R. P. Ir. 4395%) ift einfach 1); dasselbe ist neuerdings 2) verbessert (Fig. 327).

Die außere Umtleidung bes Instrumentes bilbet eine runde Die mit ftartem Boben a, auf welchem bas aus ber Rugel V und bem Sa



dien e zusammengesetzte Phrometerrohr festgeschraubt ift. Innerhalb bei und nahe dem Boden a ist ein liusenformiges, aus Metall gefertigtes Ge



von folder Form unb fticitat befestigt, bag vollständig zufammen lagt und barauf fein herige Form wieder ans Auf ber biefem Gefäß gegengesetten Geite if Metaliplatte b mit en ichem Bapfen d be welcher ebenfalls mit Haarröhrden verfehen ift ferner nun auch bas förmige Befaß auf Seiten bem ermähnten rohrden entsprechende uungen besitt, fo ftebe Luftvolumina V und V

ber äußeren Luft in Berbindung. An der Bodenplatte a ist ein Eifenb festgeschraubt, der als Stube einer Welle o dient, mit deren Hulfe das Ge zusammengepreßt wird. Zu diesem Zwede ist die Welle mit einem

¹⁾ Fifcher's Jahresber. 1888, 23; 1889, 68. — 2) Jernkont. Ann. Stable fen 1891, 915.

dam k versehen, welcher auf einen kleinen Stab 8 wirkt, der bei Drehung Belle niedergeht, die Deffnung des Haarröhrchens verschließt und den en d mit ber Platte b niederbrückt, wobei das linsenförmige Gefäß V' so amengeprest werden kann, daß alle vorher in demselben befindliche Luft in Ingel des Porometerrohres V eintritt.

Bevor der hierbei entstehende Druck gemessen wird, wird das Paarrohrchen Zapfens burch ein feines Bleirohr m mit einer Manometerfeder verbunden, n gewöhnlicher Weise mittelst Zahnübersetzung (diese Anordnung ist mit tirten Linien in Fig. 328 angedeutet) auf den Zeiger Z die Bewegung trägt, welche ber vermehrte Druck bei der Feder veraulaßt. Das Pleim muß natürlich gebogen und lang genng sein, damit sein inneres Ente Bapfen d zu folgen vermag, sobald bas Wefaß V' zusammengepreftt wirb. bie Belle breben zu können, ist dieselbe in Lager eingelegt, welche in ben nben ber Metallbose angebracht sind, und beibe Zapfen ber Welle werben telft eines gabelförmigen Hebelarmes G mit einander verbunden, ber mit m fleinen Handgriffe L verschen ift. Wird keine Temperaturmeffung vorommen, so stehen die Luftvolumina V und V' mit ber aufferen Luft in bindung und der Stab s schließt die Haarrbhrchenoffnung nicht, beehalb ist eine am Bügel f befestigte und auf die Welle o gewickelte Spiralfeber vor= Den, welche ben Bebelarm G in ber burch Fig. 327 gezeigten l'age festhalt. Te Spiralfeber ift inbessen in ber Figur nicht angegeben.

Da bas Gefäß V' nach Belieben zusammengebrlickt werben fann und foein größeres ober kleineres Luftvolumen enthält, ist damit ein ganz einfaches tel gegeben, eine Correction für ben Barometerbruck und fitr bie innere Peratur zu bewertstelligen. Es erhellt dies leicht aus der auch filt biefe

truction des Byrometers gultigen Formel:

$$h = \frac{1 + at}{V},$$

$$1 + aT$$

and berselben ersichtlich, daß, wenn beim Aufreißen der Temperaturscala Phesmeters t = 0 ift, d. h. nach der Formel:

$$h = \frac{HV'}{V'},$$

$$1 + iT$$

alsbann die äußere Temveratur sich auf to verändert, man dur das Luft-Amen, welches eingepreßt werden soll, auf V' (1 📙 ,t) zu vergräßern hat, denselben Werth zu erhalten, als wäre t -- 00.

Der Barometerbruck H wirkt dagegen in entgegengesetzter Bichtung, in i, je größer derselbe, um so kleiner V' makallt, menn der Rearth non /2 verändert bleiben soll. Die Tenweratur und der Karnnieferdruck // stehen bei in einem gewissen Verhältniß zu einander, und es ist leicht berechnet, daß, un der Barometerbruck um 78 mm größer wur Werth von 1 weründert zu erhalten, das Volumen V' um fe Anm nobye s wäre die Temperatur & um 30° gefunken. - Scala für jede beliebige Außentemperatur und jedweben Barometerbruck verwendba, vorausgesetzt, das einzupressende Luftvolumen V' wird in einem, den angen blicklichen Berhältnissen entsprechenden Daße verändert. Um dieses Corm tionsverfahren für das Instrument praktisch zu gestalten, wird ber Zapfen d mit einem beweglichen Ringe g umgeben, beffen außere Endstäche eben ift mi von dem elastischen Gefäße V' gegen den Bügelvorsprung f angepreßt gehalten wird, während sein anderes Ende die Form eines Schranbengewindes hat und in ein entsprechendes Gewinde im Inneren des Zapfens nahe der Platte b ein greift. Wird der Ring g gedreht, so wird die Metallplatte b gehoben oder gesenkt und baburch wird eine Bolumenveranderung beim Gefäße V' herver Dieses Drehen wird mittelst des drehbaren Deckels der Metalldok bewirkt, welcher aus einem größeren Metallringe g besteht, in welchen die Glasscheibe N eingesetzt ist. Bom Deckel geht ein Metallstab n aus, welcher gabelförmig einen anderen vom Ringe g ausgehenden Stab o umfaßt, mit dessen Beihülfe die Bewegung von dem einen Ringe auf den anderen übertragen wird.

Auf einer am Bügel befestigten Zeigertafel D ist sowohl die Temperatm scala des Phrometers als auch eine andere kleinere Scala aufgeriffen, die mr Correction des Barometerdruckes angewendet wird; lettere Scala, welche ver schiebenen Barometerbruck enthält, ist abwärts entlang ber Kante ber Tafel nahe dem Ringe E gradirt. Die Tafel ist weiter noch mit einem Therms meter P versehen, das die Temperatur t des Luftvolumens V' angibt, welches eingepreßt werden soll, und außerdem mit einem kleinen Aneroidbarometer Q. Auf dem beweglichen Ringe E ist ferner eine Temperaturscala angebracht, mit deren Hülfe die Correction der Temperatur t ausgeführt wird. Bu biesem Zwecke muß die Scala so gradirt sein, daß, wenn der Ring E um so viel gedreht wird, als dem Abstande von 0° bis t° auf der Scala entspricht, durch das Volumen des linsenförmigen Gefäßes V' auf V' (1 + at) vergrößert wird. Die Barometerscala der Zeigertafel muß mit ihrer Eintheilung gleichzeitig so im Berhältniß zur Temperaturscala des Ringes angepaßt fein, daß ein Unterschied im Barometerdruck von 78 mm bei ihr ebenso viel Raum einnimmt, als 30° auf der letzteren. Ift das Instrument in Rucksicht auf diese Scalen richtig gestellt, so ist bei einer Beobachtung nur nöthig, den Ring E so zu drehen, daß vom Thermometer P und vom Barometer Q angegebene Temperatur und Barometerbruck auf den bezüglichen Scalen gerade unter einander zu stehen kommen; damit ist eine vollständige Correction erreicht, und die richtige Temperatur T kann direct vom Instrumente und ohne jede weitere Berechnung abgelesen werden. Der Zeiger Z, welcher seine Bewegung burch vergrößerten Druck auf die Manometerfeder empfängt, gibt die Temperatur T auf der Scala der Zeigertafel an. Wenn eine Beobachtung nicht stattfindet, steht der Zeiger natürlich auf dem Nullpunkte der Scala, weil stets ein gewisser Ueberdruck erforderlich ist, um das Luftvolumen V' in V hineinzupressen, auch wenn beide nur eine Temperatur von 00 besitzen; der Zeiger muß also babei jederzeit um etwas steigen.

Soll eine Temperatur mit dem Instrumente gemessen werden, so wird

r Ning E in die runche inde ungedraft, war wiede ausden wie den her den AnopiL, tikt der Durmur gegen die Fiedelteite und zwie $\mathbf{p} \in L$ gerade und fet is anne gegen int, auf des nigart und det des I stehen bleitz. Bei weien Anzwer des Kraufes vond der Stab 8 rlidt, **jálief**i die Cemani, det Hamidiadens und aust inun dia a mit der Meinlächerbe i weder, welche der gewählicher Linkt das 7' gänzlich zusamendeicht nuder derse duriendeit im die Kugel l' dis errohres eintritt. In nachden biefe erdige ift, werd dazu ein flackerr ingerer Drud erforderlich, welchen das Bleirobr m auf die Manometererträgt. Diese verändert biertet ibre Lage und überführt die Benegung Beiger Z, ber nun in die Bobe gebt und bei der Gradzall der Scala leibt, welche ber Temperame bes Porometerrobred entspricht. Rachbem : Temperatur abgeleien, gibt man den Anopf I. wieder frei, ber nun, e der Clasticität des Gefäßes T' und bewegt durch die auf die Libelle e delte Spiralfeber, gurudipringt, wobei bae Paarrobrehen wieber genffuet nd ber Zeiger in seine ursprüngliche Lage niedergeht. Die Mieffung rhalb weniger Augenblice ausgeführt und tann von itebermann poiten werden. Der gabelförmige Hebelarm G, an weldjem ber Runpf 1. icht ift, besteht aus einer Metallfeder, welche burch magigen gunnahlegen Bellenzapfen gelöft und fortgenommen werden tann, fohalb man bie ng bes Instrumentes seitens Unberufener unmöglich zu machen wunscht Berbrechlichkeit des Porzellanrohres des Instrumentes zu minhein unb gestatten, daß daffelbe unmittelbar in hohr Temperatus gehracht mich springen, wird dasselbe mit Asbestdraht umwunden und in ein Mahr enblech verpackt, welches ebenfalls eine schwache Umhillung and Ohamall. und ungebranntem Thon erhält.

1as Luftthermometer von Callenbar (I), M. 4 41, 111/111) 141. sgleichbehälter versehen 1).

dasthermometer, mit Sticktoss, Wasserstoss abei Mohlensung profille in nach P. Chappuis?) nicht allein vom Scherksliberthermometer, sondern uter einander etwas ab.

Rach C. Barus?) ertist ich er hamme, in 11.

Temperatur, und zwar porportional der $\sqrt[8]{T^2}$. Läßt man also durch ein engen Rohr unter constantem Druck Luft hindurchstreichen, so werden gleiche Mengebei niederer Temperatur in fürzerer, bei höherer Temperatur in längerer zeh hindurchstreten. Aus der beobachteten Zeit, welche nöthig ist, damit z. B. 50 cen austreten, läßt sich die Temperatur berechnen. Wegen der Einwirfung de Wärme auf das Rohr kommt im Endresultate nicht die 2/3 = Potenz, sonden $T^3/5$ in Rechnung. Der Apparat besteht hauptsächlich aus einem capillam Platinrohre von 0,3 mm innerem Durchmesser, welches zu einer schranken sörmigen Spirale ausgewunden ist und wenig Platz einnimmt. Die zu bestachtenden Zeiten sind, wie aus der Formel ersichtlich, in hohent Maße von der Temperatur abhängig. So treten 50 ocm aus bei 7° in 165 Secunden, die 460° in 750 und bei 1200° in 2370 Secunden.

Temperaturfernmelder wurden mehrere vorgeschlagen. Die Boride tung von A. Hildebrand (D. R.-P. Nr. 76951) besteht aus zwei Apparatumelche durch eine aus drei Drähten bestehende Leitung verbunden sind. De erstere derselben überträgt vermittelst der Leitung die Temperaturangaben eine Metallthermometers auf den zweiten Apparat, von welchem sie sichtbar gemat werden.

Nach Reuland (D. R. P. Nr. 35450) wird die Längenveränderms zweier Metallstangen elektrisch übertragen. Nach Rennert u. Zetssch (D. R.P. Nr. 78080) sind die Gegencontacte, mit welchen das frei schwingent Ende des Zeigers des Metallthermometers in Berührung tritt, beweglich as geordnet und zu Elektromagnetankern ausgebildet.

Roch (D. R.=P. Nr. 56104) überträgt die Ausdehnung eines Kupferstabes auf Papier.

Temperaturfernmelder von H. Hartl (D. R.= P. Nr. 67156) ik wesentlich ein U-Rohr, dessen einer Schenkel mit Aether, der andere mit Alkohl gefüllt ist, deren Bewegung elektrisch übertragen wird.

Stuhl 1) verwendet Duecksilberthermometer mit eingeschniolzenen Platis drähten und elektrischer llebertragung; desgl. Prößdorf u. Koch (D. R.B.). Rr. 37921).

Beim Thermometer von C. F. W. Döring in Leipzig (D. R.). Utr. 37476) wird bei Ueberschreitung der beabsichtigten Temperaturgrenzen mit Hilfe des elektrischen Stromes durch einen Farbstift auf einem Papierstreife ein Strich gemacht, aus dessen Länge die Dauer der Unregelmäßigkeit erseln werden kann²).

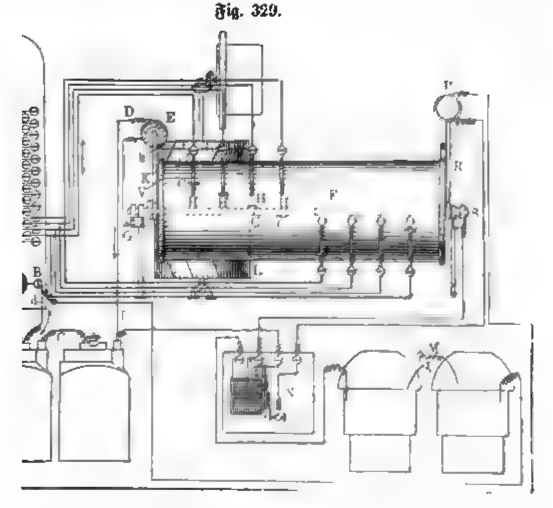
Entsprechende Vorrichtungen beschreiben Prößdorf u. Koch in Leips (D. R.-P. Nr. 37921), C. Ruhfus u. H. Dankers in Dortmund (D. R.4.) Nr. 38989) u. C. G. Hoffmann in Leipzig (D. R.-P. Nr. 39259).

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1889, 67. — 2) Zeitschr. f. chem. Industr. 1887, 67. — 8) Fischer's Jahresber. 1887, 29.

tl (D. R. B. Nr. 59682) verwendet ein Dampffpannungsthermo-

thermometer mit Fernmelbung von Schwadhöfer (D. R. P. 4)2) und A. Reitel (D. R.B. Nr. 76934).

istriren von Wärmegraben. Um nach D. Hallensleben, (D. R.B. Rr. 73911), die Angaben eines Snecksilberthermometers mehr ober weniger von demselben entsernten Srte registriren zu können, n einzelnen Graben Drähte in basselbe eingeführt, welche mit Contact-verbunden sind. Lettere schleisen auf einer Trommel F aus nichte Material, in welcher mit der leitenden Achse in Berbindung stehende



Ab, geht der Strom von der Batterie C durch den in die Kugel Kommeters eingeführten Draht d. die Auschilberschule und den zur Contacten H und C zu der Achse der Trommel, non vieler durch den tact G zu dem Elektromagneten K, non vem er durch Draht I zu tie C zurückgeht. Der durch dem Strom erregte Magnet K zieht hebei K un, dessen Schaltklinke k in sin unt der Frommel befostigtes eingreift. Bei der is demirkten Drehung ver Trommel keinstigtes annterbrochen und der zu ein nächst Söheren Temperaturgrade Schleiscantact H witt mit dem zugehörigen Contaerstude C der Troms

icher's Jahresber, 1891, 1014, — 2 Cherth, 188

mel in Berührung, so daß sich bei einem weiteren Steigen der Temperatur um 1° der beschriebene Vorgang wiederholen kann. Die Bewegung der Emtacttrommel F wird auf ein Zeigerwerk übertragen und auf einer duch in Uhrwerk in Drehung versetzten Trommel L registrirt.

Um die Borrichtung auch bei sinkender Temperatur in Thätigkeit zu feta, ist mit den Klemmen der einzelnen Wärmegrade, sowie der Klemme Bin Rubestrombatterie M verbunden, welche, so lange der Strom geschlossen ikm Anter des Relais N festhält. Der Strom der Batterie M wird zu ichn Relais durch ben anderen Bapfen S, der Trommel F und burch gleichschief ber Trommel F schleifenbe Febern O, sowie benjenigen Grab zur Klemm ! geführt, beffen Feber O mit bem in ber Trommel eingelaffenen Metallitä Contact steht. Sobald nun bei sinkender Barme die Quecksilberfaule unterfe bieses Wärmegrades gelangt, ist der Ruhestrom unterbrochen, das Relie I läßt den Anker los, und dieser schließt nun eine von der Batterie Czum Elekter magneten I' führende Leitung, in Folge bessen ein an biefer Seite ber Tromm in entgegengesetzter Richtung, wie ber zuerst beschriebene, arbeitender Sicht hebel R angezogen wird und die Trommel zurückreht, wodurch sowell Wärmeabnahme registrirt, als auch die entsprechende, für die gleichen Function erforberlichen Stellungen ber Metallstlicke unter bie Schleiffebern H mb herbeigeführt wird.

Aenderung des Aggregatzustandes. H. Gebhardt (D. R.) Nr. 50888) sett eine Schmelzmasse in einem Tiegel der zu messenden In peratur aus; auf der Masse ruht ein nach außen führender Thonstab, in Sinken den fraglichen Hitzegrad anzeigen soll (vgl. S. 43).

Die Seger'schen Normaltegel (S. 325) finden Anwendung bers in der Thonindustrie, bei Gasretorten u. s. w. 1). Cramer und schaben durch Einführung von Borsäure auch solche für mittlere und Eemperaturen dazugefügt. Danach ergiebt sich folgende Reihe; die gefügten Temperaturen sind theils von Hecht 3) mit dem Le Chatelier elektrischen Pyrometer bestimmt, theils danach geschätt:

Regel= Nummer	Chemische Zusamn	nenjegung	Geschätzte Temperatur
022	$ \begin{array}{c} 0,5 & \mathbf{Na_2O} \\ 0,5 & \mathbf{PbO} \end{array} $	$\left\{\begin{array}{ll}2 & \operatorname{Si} \operatorname{O}_2 \\ 1 & \operatorname{B}_2 \operatorname{O}_3\end{array}\right.$	590
021	$ \begin{array}{c} 0.5 \mathbf{Na_2O} \\ 0.5 \mathbf{PbO} \end{array} \right\} 0.1 \mathbf{Al_2O}$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	620
020	$ \left. \begin{array}{c} 0.5 & \mathbf{Na_2O} \\ 0.5 & \mathbf{PbO} \end{array} \right\} 0.2 \; \mathbf{Al_2O_8} $	$\left\{\begin{array}{ll} 2,4 \ \mathbf{Si} \ \mathbf{O_2} \\ 1 \ \mathbf{B_2} \mathbf{O_3} \end{array}\right.$	650
019	$ \begin{array}{c} 0.5 & \mathrm{Na_2O} \\ 0.5 & \mathrm{PbO} \end{array} \right\} 0.3 \;\; \mathrm{Al_2O_3}$	(.96 5:0	680

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1887, 30. — 2) Ebend. 1892 640; 1895, 747. ~3) Thonindustr.-Ztg. 1896, Nr. 18.

Regels Rummer	E 60	Geschäute Temperatur			
018	0,5 Na ₂ O 0,5 PbO	}	0,4 Al ₂ O ₃	$\left\{\begin{array}{ll} 2.8 & \mathrm{Si}\mathrm{O}_{2} \\ 1 & \mathrm{B}_{2}\mathrm{O}_{3} \end{array}\right.$	710
017	0,5 Na ₂ O 0,5 PbO	}	0,5 Al ₂ O ₈	$\left\{\begin{array}{ll}\mathbf{B} & \operatorname{Si} \mathbf{O_9} \\ 1 & \mathbf{B_2} \mathbf{O_3}\end{array}\right.$	740
016	0,5 Na ₂ O 0,5 PbO	}	0,55 Al _{2 O3}	$\left\{\begin{array}{ll} 3,1 & \mathrm{Si}\mathrm{O}_{g} \\ 1 & \mathrm{B}_{g}\mathrm{O}_{g} \end{array}\right.$	770
015	0,5 Na ₂ O 0,5 Ob O	}	0,6 Al ₂ O ₈	$\left\{\begin{array}{ll} 3,2 & \mathrm{Si}\mathrm{O_2} \\ 1 & \mathrm{B_2}\mathrm{O_3} \end{array}\right.$	800
014	0,5 Na ₂ O 0,5 Pb O	}	0,65 Al ₂ O ₈	$\left\{\begin{array}{ll} 3.3 & \mathbf{Si} \mathbf{O_9} \\ 1 & \mathbf{B_2} \mathbf{O_3} \end{array}\right.$	830
018	0,5 Na ₂ O 0,5 Pb O	}	0,7 Al _a O ₈	$\left\{\begin{array}{ll} 3.4 & \mathrm{Si} \mathrm{O}_{2} \\ 1 & \mathrm{B}_{2} \mathrm{O}_{2} \end{array}\right.$	860
012	0,5 Na ₉ O 0,5 Pb O	}	0,75 Al ₂ O ₃	$\left\{\begin{array}{ll} 3.5 & \mathbf{Si} \mathbf{O_9} \\ 1 & \mathbf{B_9} \mathbf{O_3} \end{array}\right.$	890
011	0,5 Na ₂ O 0,5 Pb O	}	0,8 Al _g O ₈	3,6 Si O ₂ 1 B ₂ O ₃	920
010	0,3 K ₂ O 0,7 CaO	}	$0.2 \text{ Fe}_{2} O_{3}$ $0.3 \text{ Al}_{2} O_{8}$	3,50 SiO ₂ 0,50 B ₂ O ₃	950
09	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	0,2 Fe ₂ O ₃ 0,3 Al ₂ O ₃	3.55 Si O ₂ 0.45 B ₂ O ₃	970
08	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	0,2 Fe ₂ O ₃ 0,3 Al ₂ O ₃	3,60 Si O ₉ 0,40 B ₉ O ₈	990
07	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.2 \text{ Fe}_2 O_8$ $0.3 \text{ Al}_2 O_8$	3,65 Si O ₂ 0,35 B ₂ O ₃	1010
06	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.2 \text{ Fe}_2 O_8$ $0.3 \text{ Al}_2 O_8$	3,70 S ₁ O ₂ 0,30 B ₂ O ₃	1030
05	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.2 \text{ Fe}_{2}O_{3} \\ 0.3 \text{ Al}_{2}O_{8}$	$\begin{cases} 3.75 & Si O_2 \\ 0.25 & B_2 O_3 \end{cases}$	1050
04	0,8 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.2 \text{ Fe}_2 O_3 \\ 0.3 \text{ Al}_2 O_3$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1070
03	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.2 \text{ Fe}_2 O_3$ $0.3 \text{ Al}_2 O_3$	3,85 St O ₂ 0,15 B ₂ O ₃	1090
02	0,3 K ₂ O 0,7 CaO	}	$_{0,3}^{0,2}$ Fe ₂ O ₃ $_{0,3}^{0,3}$ Al ₂ O ₃	[0,10 B ₂ O ₅	1110
01	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.2 \text{ Fe}_2 0_8 \\ 0.3 \text{ Al}_2 0_3$	$\begin{cases} 3.95 & \text{Si O}_3 \\ 0.05 & \text{B}_3 \text{O}_3 \end{cases}$	1180
1	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.2 \text{ Fe}_2 O_3 \\ 0.3 \text{ Al}_2 O_8$	} 4 Si O ₂	1150
2	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	0,1 Fe ₂ O ₃ 0,4 Al ₂ O ₃	4 S1O2	1170
3	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	$0.05 \text{ Fe}_2 O_8 \\ 0.45 \text{ Al}_2 O_3$	} 4 Si O ₂	1190
4	0,8 K ₂ O 0,7 Ca O	}	0,5 Al ₈ O ₈ 4	Si Og	1210
б	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	}	0,5 AT ₂ O ₈ 5	Si O _a	1230

Regels Rummer	Œ b	emijche Zusammensetzung	Gejdät Lemperd
6	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	0,6 Al ₂ O ₃ 6 Si O ₃	1250
7	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	0,7 Ala Oa 7 Si Oa	1270
8	0,3 K ₁ O 0,7 Ca O	0,8 Al ₂ O ₈ 8 Si O ₂	1290
9	0,8 K ₂ O 0,7 Ca O	0,9 Al ₂ O ₃ 9 Si O ₄	1310
10	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	1,0 Al ₉ O ₈ 10 Si O ₉	1330
11	0,8 K ₂ 0 0,7 Ca 0	1,2 Al ₂ O ₅ 12 SiO ₂	1350
12	0,3 K ₁ O 0,7 Ca O	1,4 Al ₂ O ₈ 14 Si O ₂	1370
13	0,8 K ₂ U 0,7 Ca O	1,6 Al ₂ O ₈ 16 Si O ₂	1390
14	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	1,8 Al ₂ O ₃ 18 Si O ₃	1410
15	0,3 K ₂ 0 0,7 Ca 0	2,1 Al ₂ O ₃ 21 Si O ₂	1430
16	0,8 K ₂ O 0,7 Ca O	2,4 Al ₂ O ₈ 24 Si O ₂	1450
17	0,8 K _g O 0,7 Ca O	2,7 Al ₂ O ₃ 27 Si O ₂	1470
13	0,3 K ₂ Q 0,7 Ca Q	3,1 Al ₂ O ₂ 31 Si O ₂	1490
19	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	3,5 Al ₂ O ₂ 35 Si O ₂	151
20	0,8 K ₂ O 0,7 CaO	3,9 Al ₂ O ₃ 39 Si O ₃	1530
21	0,8 K ₉ O 0,7 Ca O	4,4 Al ₂ O ₈ 44 Si O ₃	1550
22	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	4,9 Al ₂ O ₈ 49 Si O ₂	1570
23	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	5,4 Al ₂ O ₈ 54 Si O ₂	1590
24	0,3 K ₂ O 0,7 CaO	6,0 Al ₂ O ₃ 60 Si O ₂	161
25	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	6,6 Al ₂ O ₈ 66 Si O ₂	163
26	0,3 K ₂ O 0,7 CaO	7,2 Al ₂ O ₃ 72 Si O ₂	165
27	0,3 K ₂ O 0,7 Ca O	20 Al ₂ O ₃ 200 Si O ₂	16
28		Al ₂ O ₅ 10 Si O ₂	16

l= 1er	Chemische Zusammensetzung	Gejchätzte Temperatur
	Al_2O_3 8 Si O_2	1710
	Al_2O_3 6 Si O_2	1730
	Al_2O_8 5 SiO_2	1750
ļ	Al_2O_3 4 SiO_2	1770
1	$Al_2 O_3 3 Si O_2$	1790
	Al_2O_3 2,5 SiO_2	1810
	Al_2O_3 2 SiO_2	1830
	Al_2O_3 2 SiO_2	1850

n Niederschmelzen von Regel 26 sind die höchsten, bislang in größeren Denanlagen nur vereinzelt erreichbaren Temperaturen erforderlich; r Zeit entspricht dieser Regel dem Schmelzpunkte derzenigen Thone, der Thonwaarenindustrie als die niedrigst schmelzenden, seuerfesten ien angesehen werden. Zur Bestimmung der Feuerfestigkeit nen und zugehörigen Materialien im Deville'schen Gebläseosen vom Laboratorium für Thonindustrie in Berlin an Regel 26, unter derung der Flußmittel und schließlich unter gänzlichem Fortlassen die in ihrem Schmelzpunkte dis zur Platinschmelzhitze hinaufreichenden en 27 dis 36 angeschlossen worden.

melzpunkte der Metalle bestimmten Hollborn und Wien 1):

```
Silber
                            9860, im Mittel
        zwischen 954 und
                                              970°,
Gold
                 1045
                           1093
                                             1069
Rupfer
                 1054
                           1097
                                             1076
Nickel
                 1476
                           1517
                                             1496
                                   27
Palladium
                 1500
                           1643
                                             1572
Platin
                 1757
                           1855
                                             1806
```

timmung von Schmelzpunkten bei Glühhitze von V. Meyer, le und Th. Lamb?); die Temperatur wurde mit einem aus Platin en Luftthermometer bestimmt. Es wurde eine kleine Probe in einer ngen Platinröhre (von etwa 5 mm lichter Weite), deren Wandstärke uftthermometers annähernd gleich war, unmittelbar neben das Luftster gebracht, indem sie an demselben mit starkem Platindraht befestigt hermometer und Substanzprobe wurden dann in ein geschmolzenes als Erhitzungsbad diente, eingetaucht und der Augenblick der Verscher Substanzprobe beobachtet. Die Bestimmungen ergaben folgende inkte:

atrium	•	•	•	•	•	•	$815,4^{\circ}$	Chlorkalium .	•	•	•	•	•	800,00
atrium	•	•	•	•		•	757,7	Bromfalium.	•	•	•	•	•	722,0
rium	•	•	•	•	•	•	661,4	Jodkalium	•	٠	•	•	•	6 84,7

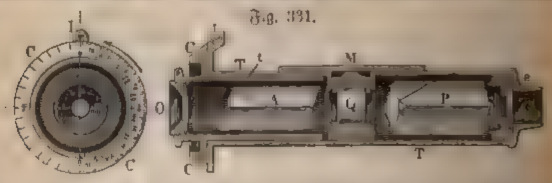
eitschr. f. Instrumentent. 1892, 259; Ann. d. Phys. u. Chem. 1895, 276. — utsch. chem. Ges. 1894, 3129.

Roblenfaures Ratrium .	849,2"	Jodeanum .	į.		C21 6º
Roblemaures Ralium	878,6	Ct,forcoleasin		į.	2009.4
Edwefeliaures Katrium .	863,2	Chlorftrontium			452-1
Concheffqures Raliam .	1078,0	Chlorbarnum .			921,B
Jedrubibium	641,5				

Wesentlichen aus zwei Nicol'schen Prismen, dem Polarisator P (Fig. 330 m. 331) und dem Analusator A, deren Ginfallsebenen unter einem Winkel von 910 m einander gestellt sind. Zwischen den beiden Prismen sindet sich eine, lothrecht auf die Achse geschmittene Quarzscheibe Q. Die abnehmbare Phlie M gestanen, die Onarzplatte rasch zu entsernen, um sich von der richtigen Stellung der beiden Nicols zu einander zu überzeugen. Dem Deular L steht am anderen Eude des Rohres das Objectiv G gegenüber, welches aus einem Parallesztue oder aus einem gut polirten zerstrenenden Glase besteht. Beim Austritte det



leuchtenden ordentlichen Lichtstralits and dem Ricol P wird dersetbe in eine durch den Hauptquerschnitt dieses Polarisators bestimmten Sbene polarisat. Warde er nun unmittelbar in das zweite Prisma A, dessen Hauptquerschwatssecht gegen das erstere gestellt ist, eintreten konnen, so müßte er volktommarerloschen. Durch die dazwischen angebrachte Duarzscheide wird aber da Polarisationsebene gedreht, welche nun schief zur Einfallsebene des Analysators



zu stehen kommt, so daß ihn der Straht durchdringen kann, ohne vollkommen zu erloschen. Nach dem Biot'schen Gesetze ist nun die Drehung der Polaris fationsebene, also der Ablenkungswinkel, porportional zur Dicke der Quarzscheibe und steht ungefahr im umgekehrten Verhältnisse zum Quadrate der Lichtwellenlänge. Da nun die Länge der Wellen mit der Farbe wechselt, welche wieder von der Beschaffenheit der einfachen Strahlen des durch das Licht zugeführten

¹⁾ Arch sc. phys nat 20, Nr. 9; Fifcher's Johtesber. 1888, 24; 1859, 68.

ordentlichen Lichtstrahles abhängt, so muß die beobachtete Ablenkung unmittelbar mit der Farbe dieses ordentlichen Lichtstrahles in Beziehung stehen. Ablenkung zu messen, ist der Analysator A im Innern des Rohres beweglich, so daß dessen Einfallsebene in einen Winkel zum Polarisator P gebracht werden tann. Bur Messung dieses Winkels dient der Zeiger I, an dem eine Gradeintheilung vorbeigeht, welche an dem beweglichen, die Linse L und den Analysator A enthaltenden Theile des Sehrohres angebracht ist. Beobachtet man durch daffelbe einen glühenden Körper, so wird man, da die Proportionen der von ihm ausgehenden einfachen Lichtstrahlen je nach der Temperatur verschieden sind, das Licht bei langsamer Drehung des Analysators in bestimmten, aber nach der Temperatur verschiedenen Farben mahrnehmen. Dem Uebergange von einer Farbenabstufung zur anderen wird ein bestimmter Drehungswinkel entsprechen, der je nach der Farbe des glühenden Körpers variiren wird. einem gewissen Punkte angelangt, wird die Farbe ganz verschwinden und der dann gebildete Winkel könnte zur Bestimmung der Temperatur dienen. ber Beobachtung gelangt man aber an eine Drehstellung, bei welcher die Farbe, durch eine weitere nur leichte Drehung des Analysators A, rasch von Grun in Zwischen diesen beiden Farben nimmt man aber leicht eine Roth übergeht. andere, citronengelbe, sogenannte Uebergangsfarbe mahr. Bei dieser Mischfarbe angelangt, ift die Drehung des Analysators zu hemmen, denn bei derselben gibt der Zeiger I die der Temperatur des glühenden Körpers entsprechenden Grade an. Man hat auf diesem Wege auf der Hütte zu St. Jacques in Montlugon, wo das phrometrische Sehrohr zuerst eingeführt wurde, folgende Temperatur= abstufungen festgestellt:

entiprechend

Grade	einer '	den Farben der
des Quadranten	Temperatur	Pouillet'schen Scala
40 0	9000	firschroth,
45	1000	hellroth,
52	1100	dunkelorange,
61	1200	hellorange,
62	1300	weiß.

Dem Phrometer von Mesuré und Nouel (geliefert von E. Ducrestet, 75 Rue Claude de Bernard in Paris) wird eine Gebrauchsanweisung beigegeben:

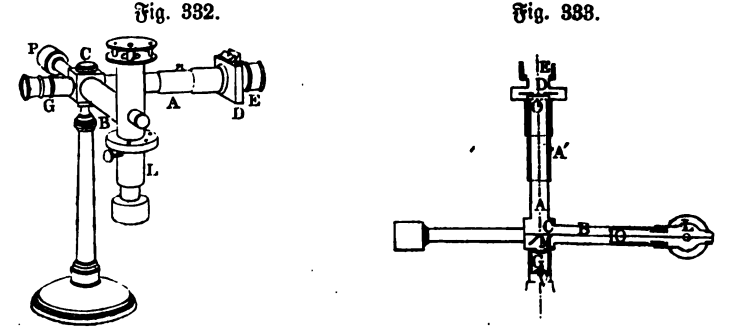
"Es genügt, den glühenden Körper durch das Beobachtungsglas und das Augenglas langsam in der Richtung seiner Gradeintheilung (von rechts nach links) zu drehen. Man sindet bald eine Stellung, zwischen 20 und 90° wechselnd, in welcher die wahrzunehmende Färbung sehr schnell vom Grün zum Roth übergeht. Dieser Uebergang vollzieht sich bei einem Theilpunkte, welcher gemäß der Abstusung der Lichtnüance (und in Folge der Temperatur) des glühenden Körpers verschieden ist. Der Uebergang vom Grün zum Roth vollzieht sich durch eine geringe Drehung des Winkels des Analysators. Zwischen diesen beiden Farben beobachtet man leicht eine Uebergangsfarbe von dem Tone des schmutzigen Citronengelb. Diese Durchsgangsfarbe muß man beobachten und bei ihr mit dem Drehen des Analysators ans halten" u. s. w.

Man hat nun einfach die Zahl der Grade abzulesen, und es entsprechen der beigegebenen Tabelle:

40	Theilfriche	per	Edeibe	900 0	erfdeinen	els	tirjáreth,
45	n	37	*	1000	*	*	heliroth,
52	**	-	*	1100	39	-	buntelorange,
61	77	*	39	1200	"	*	hellorange,
62	77		77	1300	" "	*	weiß.

H. Hecht 1) hat dieses optische Pyrometer in der kgl. Porcellanmanufactur mit Seger'schen Rormaltegeln verglichen. Danach arbeitet es sich mit biesem anscheinend einfachen Apparate doch nicht leicht. Besonders fitt Temperaturen über 1000° wird das Arbeiten damit sehr erschwert, weil große Temperatursteigerungen burch geringe Aenderung der Ablesung angezeigt werden sollen, 3. B. von 1200 bis 1300° durch nur einen Theilstrich, während zwei unmittelbar hinter einander ausgeführte Ablesungen um zwei Theilstriche verschieden ausfallen können. — Beobachtet man einen Ofen, in dem sich eine mächtige Flamme entwidelt, ober bei bessen Betrieb hier ober ba helle Stichflammen vorschießen, so wird baburch ein ruhiges Einstellen auf die Uebergangsfache wesentlich erschwert und die Beobachtung unzwerlässig. Durch die bellere Flamme oder durch die dunkler erscheinenden Ranchwollen wird die Lichterscheinung der Flamme bestimmt, aber nicht die Temperatur des glühenden Körpers, wie es beabsichtigt und boch auch von größerer Wichtigkeit ift. Hat man längere Zeit einen in hoher Glut (wie etwa Feldspathschmelze ober Gutbrand von Hartporcellan) sich befindenden Ofen mit dem Pyrometer beobachtet und geht bann an eine Muffel, welche man auf Silberschmelze ober auf etwa Muffelfener abbrennen will, so ift man ganz außer Stande, dieselben Grabe auf ber Scheibe des Beobachtungsglases abzulesen, wie man es bei ausschließlicher Beobachtung ein und berselben Muffel sonft ermöglichen tann.

Zur optischen Bestimmung hoher Temperaturen wird nach H. le Chatelier?) von der gesammten Strahlung durch ein rothes Glas ein beschränkter Wellenlängenbereich ausgesondert und mit einer kleinen Erdöllampe verglichen (J. 1893). Die Erdöllampe L (Fig. 332 und 333) ist mit dem Fig. 332.



Photometer von Cornu vereinigt, bei welchem das Mikroskop durch Ocular G ersetzt ist. Der Lichtschein der Lampe trifft durch Linse O auf den, unter

¹⁾ Bgl. Fischer's Jahresber. 1890, 148. — 2) Compt. rend. 114, 214 u. 391.

einem Winkel von 45° in C befestigten Spiegel M, während die andere Hälfte des Gesichtsseldes durch das Bild des zu untersuchenden Lichtscheines ausgesüllt wird. Beide Lichtbilder werden gleich gemacht durch die stellbare Deffnung in Platte D oder rothe Gläser E. Um aus der so gemessenen Lichtmenge die Temperatur berechnen zu können, legte Chatelier die Schmelzpunkte nach Violle (Gold = 1045, Palladium = 1500, Platin = 1775) zu Grunde. — Zu Messungen des Emissionsvermögens benutzte er kleine Kugeln oder kleine Chlinder von 5 mm Durchmesser, in welche längs eines Durchmessers ein Loch von 1 mm Durchmesser und 4 mm Tiefe gebohrt war; für rothe Strahlen bei ungefähr 1300° erhielt er:

Rörper					,		(In	ıij	ior	18vermögen
Fe ₈ O ₄	•			•	•	•	•	•	•	•	1
Pd											
Pt, matt.											
Pt, polirt,	w	eißer	T	ho	n	•	•	•	•	•	0,25
Mg0	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	•	0,1

Für rothglühendes Eisen, welches an seiner Oberfläche stets oxydirt ist darf man somit das Emissionsvermögen als der Einheit gleich ansehen. Die Intensität der Strahlung ist deshalb unabhängig von der Temperatur der Umsgebung und von dem Glanze der Oberfläche. Versuche mit Platin bei versichiedenen Temperaturen ergaben:

Strahlung	<u> Temperaturen</u>
0,00031	730º
0,0011	800
0,0032	855
0,0043	880
0,011	950
0,073	1080
0,205	1180
0,210	1200
0,480	1290
0,60	1300
1,40	. 1420
1,90	1450
2,80	1500
Schmelzendes Platin 15,80	1775

Berglichen mit neueren Bersuchen von 3. Violle:

	Violle	Le Chatelier							
Temp.	mit Platin	mit Eisenoryd	mit Platin						
8000	0,059	0,038	0,024						
90 0	0,26	0,26	0,27						
1000	1	1	1						
1100	3,35	3,1	3,2						
1300	25	21	23						
1500	107	· 86 ,	98						
1700	. 264	290	34 0						
1775	323	385	450						

Rach einer Angabe 1) der Physikalisch-technischen Reichsauskalt werden seben sehre Gleichtemperaturen angenommen:

Beginnende Ro	th,	du	t	•	<u>.</u>	•	•	•	•	525
Dunklrothglut Kirjchrothglut	•	•	•	•	•	•	•	•	•	700
Rirjorothglut	•	•	•	•	•	•	•	•	•	850
Hellrothglut .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	960
Gelbglut										
Beginnende B	cif	gli	nt	•	•	•	•	•	•	1300
Bolle Beifglut	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1300

Berfuche über ben Beginn bes Glühens fefter Rörper w B. F. Beber 2) ergaben, daß ber Rohlenfaden einer 16 ferzigen 100 Bell-Glühlampe von Siemens u. Palste, welcher bei normaler Belligfeit 0,55 Am. Strom erforbert, in einem vollkommen bunklen Raume bereits fichtbar wurk, wenn die Stromstärke 0,051 Amp. und die Spannung 18,07 Bolt betres Das Licht, welches ben Faben aussenbete, erschien bufter nebelgran. gerung ber Stromstärke nahm bas Licht rasch an Belligkeit zu und ging est bei erheblich größerer Stromstärke in Aschgran und endlich in Gelblichgen über. Erst bei 0,0602 Amp. und 17,98 Bolt zeigte fich ber erfte Schimmer eines hell fenerrothen Lichtes. Bei weiterer Steigerung ber Spannung glube ber Faben erst hellroth, bann orange, gelblichweiß, schließlich weiß. Thermoelemente, welche in die zur Untersuchung dienenden dunnen Metallstreifen eingeschmolzen wurden, ermittelte er auch die Temperaturen, bei welchen ik erfte Lichtanssendung, die nebelgrane Glut, eintritt. Die bunkle Grangln begann für bas Ange bes Beobachters für Platin bei ungefähr 3900, für Gel bei 417° und für nicht ganz orybfreies Eisenblech icon bei 377° *).

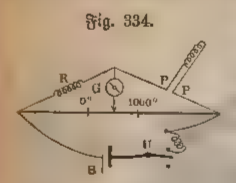
Wärmemessung durch Bestimmung des Brechungsexponenten empsiehlt Berthelot⁴) in der Art, daß man die Dichte eines Sases bei der zu messenden Temperatur sessstellt, woraus dann unter Anwendung der Gasgesetze leicht die fragliche Temperatur gefunden werden kann. Da jedoch der Ausdruck $\frac{n-1}{d} = const.$ für ein einzelnes Gas unabhängig von der Temperatur gilt, wo n den Brechungsexponenten und d die Dichte bedenten, so kann man, nachdem ein= sür allemal der Werth der Constanten bestimmt ist, mit Hülse des experimentell bestimmten Brechungsexponenten die zugehörige Dichte und somit auch dei constantem Drucke die fragliche Temperatur ermitteln, in der sich das Gas besindet. Es wird weiterhin eine Anordnung beschrieben, um nach diesem Principe bequem die Temperaturmessungen aussihren ptönnen.

Elektrische Thermometer. Wärmemessung durch Bestimmung det elektrischen Leitungswiderstandes (vgl. S. 47 u. 326) wurde neuerdings auch von Pionchon 5) vorgeschlagen.

¹⁾ Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, 343. — 2) Sitzber. d. Berl. Afad. 28, 491. — 3) Bgl. Fischer's Jahresber. 1888, 24. — 4) Compt. rend. 120, 831. — 5) 32 resber. 1886, 387.

Das Platin-Widerstandsthermometer ist nach H. L. Callendar 1) noch bei 1000° bis 0,1° genau (?); er fand den Schmelzpunkt des Silbers bei 981,0°, den des Goldes bei 1037°.

Hrt ber Strommessung 2). Fig. 334 zeigt bie Anordnung schematisch, Fig. 335



Dieselbe in der Aussihrung. Als constanter Widerstand R in der Wheatstone'schen Brücke ist einer gewählt, welcher das Zweis dis Dreisache des Widerstandes der Platinspirale bei 0° beträgt Bon dem Megdrahte wird nur das zweite Viertel und der Ansang des dritten Viertels benutzt und an der Stellung des Schiebercontactes auf diesem direct die Temperatur der Platinspirale abgelesen. Diese Anordnung gibt nach dem empirisch ermits

telten Temperaturcoöfficienten der betreffenden Platinsorte die gleichmäßigste und längste Scala. Es wird gewöhnlich angegeben, daß die "Empfindlichkeit"



für Berichiebungen in der Ditte bes Diffbrahtes am größten fei. Definirt man, wie es für diese Benutung geboten ift, als Empfindlichteit ben Quotienten aus "Galvanometerausschlag und Berschiebung bes Contactes", fo nimmt biefer Quotient zu, je mehr man fich bem Enbe bes Defibrahtes nähert. bem Mefidrahte abgetragenen Abstände gleicher Temperaturdiffereng werben aber fleiner (Fig. 336, a. f. G.), wenn man bem Ende naber tommt. Beibe in entgegengefette Richtung gehenben Ginfluffe gleichen fich bei ber gewählten Ginrichtung, wenn auch nicht vollständig, fo boch in ber Beise aus, dag einer Berfchiebung um 1º längs ber ganzen Temperaturscola ein nicht allzu verschiebener Galvanometerausschlag entspricht. Der Schlüssel U tann brei Stellungen einnehmen; in der ersten ift ber gange Stromfreis unterbrochen; in ber zweiten Lage ift in ben Sauptstrom ein Wiberftand eingeschaltet: man macht nun bie ungefahre, für viele Zwede ichon ausreichend genaue Ginftellung. Dreht man ben Schluffel auf ben folgenden Knopf, fo ift die Empfindlichkeit im Maximum; man ftellt bamit fein ein. Die Platinspirale befindet fich in einer feuersoften, fcmalen Budfe. Die Buleitungen zur Widerftandofpirale innerhalb ber Budfe find fo bid gewählt, daß burch ihre Erwarmung feine in Betracht tommenben Fehler entstehen tonnen. Die außere Zuleitung wird durch dide Rupfertabel

¹⁾ Phil. Mag. 32, 104. — 2) Fifcher's Jahresber. 1891, 105; vgl. Eleftrot. 3eitichr. 1888, 421.

hergestellt. Sollten diese außergewohnlich lang werden oder sehr ftuten Imperaturschwantungen unterliegen, so sind, wenn große Genaugleit ming Jig. 336.



wird, noch Correctionen an der abgelesenen Temperatur anzubringen, won dem besonderen Fall abhängen.

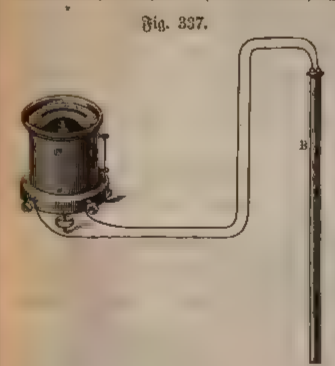
Hencod und Neville 1) empfehlen das von Griffiths und Callest etwas abgeänderte Siemens'sche Phrometer (S. 48). Die Unwendte des Phrometers wird an einer großen Reihe von Bersuchen erwiesen. den Bestimmungen über die Erstarrungspunkte einiger Metalle und Salzt folgende angegeben:

(F _T)	arrungspuntt	G	Erstarrungspu					
31nn	231,910	Gold		1061.70				
3mt	418,96	Rupfer		1080,5				
Magnefium	632,6	Natriumcarbona						
Alaminium	654,5	Natriumjulfat .		883,2				
Antimon	629,54	Raliumfulfat		1006,5				
Silber	960,7							

Nach Holborn und Wien 3) ist das Widerstandspyrometer für sehr Temperaturen nicht mehr zuverlässig, weil man kein Material besit, n dann noch genügende Isolirfahigkeit beibehält. Ein weiterer Uebeistand

¹⁾ Journ. chem. Soc. 67, 160. — 2) Phil. Trans. Amer. 1891, 11 3) Wiedemann's Ann. 1892, 47.

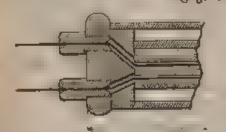
darin, daß die Widerstandsrolle eine verhältnismäßig bedeutende Ausdehnung besitzt und beshalb nur zur Deeffung der mittleren Temperatur größerer Känme benutbar ist, während oft bas Bedürfniß vorhanden ist, die Temperatur eines



eng begrenzten Raumes kennen zu lernen. Das Thermoelement ist von allen diesen Mängeln frei. Es stellt geringe Anforderungen an die Isolirung, weil die vorkommende elektrische Spannung sehr gering ist.

Auf Grund ihrer Versuche haben nun W. C. Heräus und Kaiser n. Schmidt ein Chatelier'sches (S. 617) Phrometer hergestellt. Die Physikalisch-technische Reichsanstalt hat die Vergleichung aller für die Elemente zur Berwendung kommenden Drähte mit den an das Luftthermometer angeschlossenen Thermoelementen libernommen. Sie bestehen

aus einem etwa 1,5 m langen, 0,6 mm starken Platindrahte gegen einen gleich langen und gleich starken Draht einer 10 proc. Platin-Rhodiumlegirung. Die Fig. 338.





Berbindung der beiden Drahte (bie beige Lothstelle) wird unter Ausschlug fremder Metalle burch birectes Busammenschmelgen bergeftellt. Es genugt auch, wenn die beiden Draftenden auf mechanischem Wege fest mit einander verbunden werden. Das nach b'Arfonval hergestellte Galvanometer (Fig. 337 u. 338) gestattet Meffungen von 500 bis 1500°. Für noch hohere Temperaturen (Baffergasofen u. f. m.) fonnen auch Inftrumente hergestellt werben, bei benen die Scala noch bis 1600° geht. Doch muffen bann für bas Thermorlement besondere Schutvorrichtungen aus ichwer ichmelzbarem Daterial beftellt werben. Balvanometer ift berart eingerichtet, bag ein Beiger auf zwei Scalen fpielt. von denen die eine die elektromotorische Rraft in Bolt anzeigt, bamit die Ungaben bee Inftrumentes ftete controlirt werden tonnen, mahrend auf ber zweiten Scala birect die Temperaturgrade abgelesen werden. Der Preis des Porometers beträgt 300 Mt. Die jum Ifoliren ber Clementbrahte und jum Schute berfeiben gegen Fenergase bienenben Porcellans und Metallrohre B werben auf Bunfch jum Gelbfttoftenpreise mitgeliefert. Auch fann bas Instrument für besonders conftruirte Defen leicht paffend abgeandert werden.

Es sei schließlich noch auf folgende Borsichtsmaßregeln beim Gebranche des Instrumentes aufmerksam gemacht:

1. Der äußere Widerstand der Zuleitungsdrähte des Thermoelementes zum Galvanometer darf nicht ein Ohm wesentlich übersteigen, doch kun bei Bestellung des Instrumentes eine Leitung von beliebiger Länge angegeben werden, die dann bei der Aichung des Instrumentes berücksichtigt wird.

2. Die Berbindungsstellen des Platins und Platinrhodiums mit der Zuleitung zum Galvanometer dürfen nicht erheblich wärmer als Zimmertemperatur werden und es sind die Längenverhältnisse des Elementes so zu wählen, daß die Löthstellen dann selbst kühl bleiben, wenn nicht ihre besonden

Rühlung vorgezogen wird.

3. Die Drähte des Elementes, die durch eine Porcellancapillare von einander isolirt werden, mussen vor den heizgasen und namentlich vor Rohle durch außen glasirte Porcellanröhren geschützt werden. Diese Röhren werden auf

Bunich bem Instrumente beigegeben.

4. Das Galvanometer bedarf einer festen Aufstellung (Wandconsole). Für diejenigen, welche bereits über elettrische Meßeinrichtungen verfügen, können die Elemente ohne Galvanometer geliefert werden. Jedem Elemente wird eine Tabelle mitgegeben, welche die Vergleichung der thermoelektrischen Kraft mit der absoluten Temperaturscala angibt.

5. Bei der Aufstellung des Pyrometers ist auf ein recht langsames Heraus; schrauben der Arretirungsschraube zu achten, da sonst der Aufhängesaden des Rähmchens zerreißen könnte, resp. in der Structur Beränderungen

erleiden und zu Ungenauigkeiten Beranlaffung geben konnte.

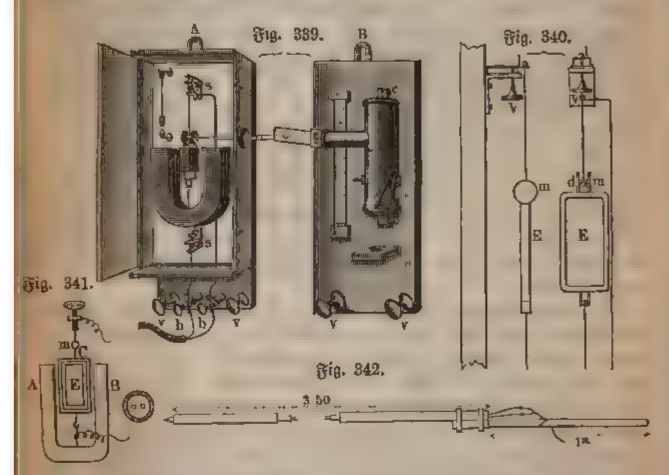
6. Unbedingt nothwendig ift es, daß bei der Aufstellung das Loth genau im Rreuzungspunkte der figirten Linien des unteren Ringes hangt.

7. Der Kurbelgriff oben an der Dose dient zur Einstellung des Zeigers auf den Rullpuntt der Scala.

Thermoelektricität zur Wärmemessung verwendet H. le Chatelier 1). Die thermoelektrische Ruppelung besteht aus einem 0,55 mm starken Platindrahte, welcher mit einem 10 Broc. Rhodium enthaltenden Draht zusammengedreht wird, also nicht gelöthet ist. Als Stüte wurde eine eiserne Röbre von 13 mm innerem Durchmesser genommen, worin die Drähte durch zweis mal durchlochte Cylinder von feuerfestem Thone gehalten werden. Gin hölzerner Stiel ist mittelst zweier Zwingen an der Röhre angebracht, wie ein Bayonett am Gewehrlauf (Fig. 342). Da bas Ablesen nur fünf Secunden erfordert, fo kann man sein Temperaturmaß verzeichnen, che die Röhre Zeit gehabt hat, Die einzig nothwendige Borsicht ist die, daß man bie sich zu verändern. Drähte und die Löthstelle wenigstens 5 cm aus der eisernen Röhre hervorragen läßt, damit keine Abkühlung durch Leitung ober Strahlung eintrete. Le Chatelier hat das von ihm und Charpentier etwas abgeänderte Reflexionsgalvanometer von Déprez und d'Arsonval gewählt. Dasselbe (Fig. 341) besteht aus einem starken, hufeisenförmigen Magneten AB, der senkrecht gestellt ift. Zwischen den Polen des Magneten befindet sich ein Multiplicator C, der aus einem sehr feinen Drahte zu einem rechteckigen Rahmen gebogen ist und sich

¹⁾ Compt. rend. 114, 470; Fischer's Jahresber. 1891, 106; Berg= und hüttenmänn. 3tg. 1892, 277.

frei um ben Eisenkern E bewegt. Der Rahmen wird am oberen und unteren Ende durch zwei sehr feine Neustlber (Maillechorts) drähte gehalten. Diese dienen dazu, den Rahmen zu halten und ihm den Strom zuzuführen, anderersseits bewirken sie eine Ausgleichung der Torsion. Da die durch den Strom hervorgebrachten Abweichungen zu schwach sind, um direct beobachtet zu werden, so wird die elektromotorische Kraft, welche durch Erhitzung des Thermoelementes auf die zu bestimmenden Wärmegrade erzeugt wird, durch den Weg gemessen, den ein vom Spiegel m zurückgeworfener Lichtstreisen auf einer in Millimeter getheilten Scala zurückgelegt. Der Draht des Multiplicators besteht entweder aus Kupfer oder Neusilber; ersteres gewahrt einen geringeren Widerstand und gibt, unter gleichen Bedingungen, einen intensiveren Strom und eine größere



Abweichung, aber seine Widerstandstraft schwanft mit der Temperatur 10 mal mehr, als die des Reusilbers. Der Lupferdrahtrahmen ist also empfindlicher, erfordert aber Correcturen, wenn man damit nicht immer unter völlig gleichen Bedingungen experimentirt. Man thut am besten, beide anzuwenden, den ersteren für sehr genaue Messungen weniger hoher Temperaturen (unter 600°), den zweiten für die anderen Fülle.

Der Apparat gibt einen Strom von 1/10000000 Ampère an. Er ist ein aperiodisches Galvanometer, d. h. das Gleichgewicht des Rahmens wird sehr schnell hergestellt und das Bild zeigt absolute Beständigkeit auf der Scala. Außerdem giebt er die Abweichungen im Verhältniß zur Intensitat des Stromes annähernd bis auf 1/100.

In der für die Industrie bestimmten Gestalt ist das Pyrometer von Le Chatelier (Fig. 339) in zwei Holzschränkthen mit einer Unterlage ents

halten. Die beiben Schränkigen werben an einer Mauer angebrack un tounen mittelft der beiben Schranben v lothrechte Richtung erhalten. Da Schrauf A enthält bas Galvanometer. Der Magnet, bas Stütichen weichen Eisens und die Stuben für die Drühte find im hintergrunde bes Schnuckt neben einer Meinen Wasserwage festgemacht, welche Wie betticale Richtung bet Rahmens sichert. Die Schranben b angerhalb bes Schrantes, ber immer geschloffen bleiben muß, find mit ben Stilten so burch Platinbruhte verbinder und ftellen die Berbindung zwischen bem Conductor und dem Galvanemeter Ein Fensterchen an einer Seite bes Schrantes gewährt ben einfallenben und reflectirten Strahlen Eingang. Das zweite Schrünken B, beffen Dit während ber Beobachtung fortgenommen wird, enthält die Lichtquelle und bi Scala. Die Lichtquelle ist eine Lampe mit Benzin ober Raphtha, bie eine Flamme von großer Beständigkeit gibt. Sie befindet sich in einem Cylinder von Eisenblech cc, der einen Ranchfang hat und die Flamme vor Euftang schütt, und steht im Brennpuntte einer Linse, welche das Licht, das sie auf ben Spiegel lentt, in parallele Strahlen umwandelt. Bor der Linfe befindet fich ein Lich schirm mit einem Fenster und einem Repe; das Bild bieses Fensters wird auf die Scala reflectirt und das Net gestattet genaues Ablesen. Die Scala if transparent; sie ist an dem Lichtschirme in einem Falze befestigt, der ein wenig schief zur Ebene bes Apparates, fentrecht jur Balbleitung bes Binkels ber größten Abweichung steht, um ben Fehler auf bie Balfte gu reduciren, ber baburch entsteht, daß beim Messen ber Schwankungen die Tangente burch ben Bogen ersett wird. Dieser Fehler tann unbeachtet bleiben, ba es fich um Bintel unter 50 handelt.

Die Neufilberbrähte endigen in Neinen Platinkugeln. Gine berfelben befindet sich in einer Kerbe, die in der Stute (Fig. 340) angebracht ift; die andere in einem Einschnitte oberhalb des Rahmens E. Der Spiegel ift in Folge bessen nicht in der Mitte der Aufhängungsachse. Man hilft biesem Fehler ab, indem man den Spiegel m durch eine ebenso schwere Metallscheibe d ins Gleichgewicht bringt, um ben Schwerpunkt bes Rahmens in bie Aufhangungsachse zu bringen; der untere Draht ist auf dieselbe Weise befestigt. Die Träger bestehen aus Rupferblättchen 1, die nachgiebig und so gebogen sind, daß sie eine Feber bilben, und die man mittelft einer Schraube V heben ober fenten kann. So kann man die Drahte spannen, nachdem man die Rugeln in ihre Einschnitte hineingefügt hat. Die Berwendung der Drabte mit zwei Angeln macht bas Pyrometer transportirbar; es genügt, wenn man ben Rahmen und die Aufhängungsbrähte herausnimmt, um jeden Unfall beim Transport zu verhüten, da die anderen Theile sehr fest sind; ein Zerreißen des Drahtes kann übrigens sofort reparirt werben, wenn man für Reservedrähte Sorge trägt.

Um eine Beobacht ung anzustellen, muß man zuerst den Rahmen und den Aufhängungsdraht in senkrechte Richtung bringen; man erreicht das leicht mit Hülfe der Schrauben, indem man auf die Wasserwage achtet. Dann sucht man das Strahlenbündel auf den Spiegel zu lenken und hebt oder senkt den Schrank mit der Lampe, dis das Bild auf die Scala fällt. Anfangs kommt es oft vor, daß man das Bild nicht sinden kann, entweder weil die Lampe

schlecht steht, oder weil der reflectirte Strahl neben der Scala vorbeigeht. muß sich dann ins Dunkle stellen, eine Borsicht, die in der Folge unnöthig wird. Man muß auch Sorge tragen, den Strom zu schließen, sei es, indem man die Drähte der Kuppelung oder ihres Leiters an den trennenden Stiften des Galvanometers befestigt, sei es, indem man das Galvanometer in kurzen Stromlauf fest. Wenn man biefe Borfichtsmagregel nicht trifft, fo nimmt ber Rahmen Schwankungen an, die sich nur sehr langsam beruhigen; bei geschlosse= nem Strome ist das Gleichgewicht sofort hergestellt und das Bild gewinnt große Stetigkeit. Die Unbeweglichkeit des Bildes ist die sichere Gewähr dafür, daß kein Drahtbruch eingetreten. Wenn das Bild so unbeweglich ist und auf bie Scala fällt, muß man es auf Null bringen. Dafür gibt es verschiedene Mittel. Für eine große Abweichung dreht man einen der Drähte herum, indem man die kleine Rugel am Ende mit einer Pincette oder mit der Hand in Rotation versetzt. Bei schwacher Abweichung breht man das Schränken bes Galvanometers etwas mit Hülfe der Schrauben. Wenn es sich nur um einige Millimeter handelt, so genügt ein Verruden der Scala in ihrem Falz. ift der Apparat fertig für die Messungen.

Nach Untersuchungen von Le Chatelier haben sich bei häufigeren praktischen Arbeiten folgende Temperaturen herausgestellt:

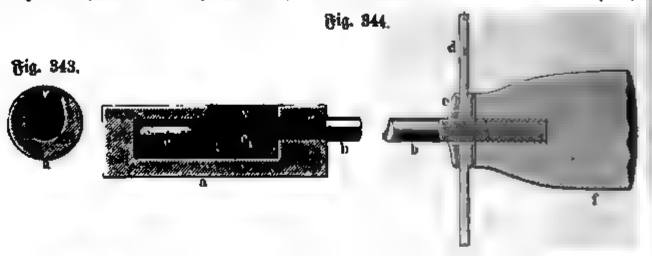
Bessemer Converter (6 t Inhalt).	
	Centigrade
Beim Abstich der Schlacke	_
" " des Stahles in die Pfanne	
", ", ", Formen	. 1580
Wärmofen	. 1200
Block unter dem Hammer	. 1080
Siamane, Mantin, 21 ammatan	
Siemens=Martin=Flammofen. Gase:	
beim Austritt aus dem Generator	. 720
" Eintritt in die Wärmespeicher	
"Austritt aus den Wärmespeichern	
der Luft beim Austritt aus den Wärmespeichern .	
der Verbrennungsproducte nahe dem Kamin	
Metall (etwa 0,3 Proc. C):	, 000
	1490
Gußeisen bei Schluß des Einschmelzens	1500
heim Abstick des Stahles (211 Anfana	1580
beim Abstich des Stahles { zu Anfang in die Pfanne { "Ende	1490
beim Vergießen des Stahles in die Formen	
oum ouguepen des ougues in die Gormen in i	1020
Regenerativofen für Tiegelstahl.	
In den Räumen zwischen den Tiegeln	. 1600
Hochofen, auf graues Roheisen.	
Deffnung gegenüber den Dufen	1930
Deffnung gegenüber den Düsen	. 1400
mbe	. 1570

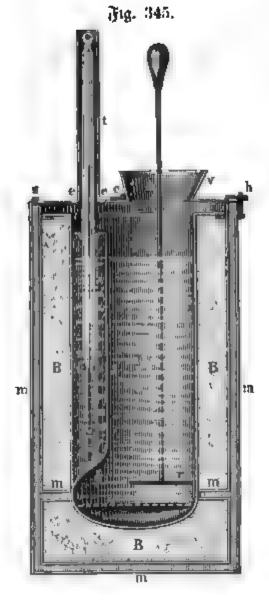
Rachträge.

Siemensofen für Glasiomelgen.

Djen	1400
Gefchmolgenes Glas	1810
Ablühlen ber Glajchen	585
Dien für Bartporcellan, Schlug bes	
hoffmann-Dien jum Biegelbrennen	1100

Calorimeter vom Berf. Um bie ichon S. 61 beschriebene Borrichtung jum Erhigen ber burchbohrten Cylinber aus Platin ober reinem Ricel sowohl





für lothrechte wie fentrechte Feuercanale verwenden gu fonnen und ben gillhenben Cylinder rafch und ficher in bas Baffergefäß zu bringen, verwenbet Berf. jest einen mit entsprechenbem Ausschnitt o verfebenen fcmiedeisernen Behalter a (Fig. 343 und 344), an beffen etwa 0,5 m langen Stielb ein Holzgriff f geschraubt wird, womit gleichzeitig die Asbestscheibe & gegen ben Metallring & festgehalten wirb. Asbestpappe ichust bie Band vor zu arger hipe und erleichtert die gange Sandhabung ber Borrichtung. Die scharfen Ranten bes Metallcylinders e find etwas abgerundet, um bas Einwerfen in bas Wassergefäß zu erleich tern. Das Calorimetergefäß B (Fig. 345) wirb jest aus ftartem Deffingblech bergeftellt und innen mit Asbestpappe ausgefleibet. Dben ift baffelbe fo geformt, bag ber ftarte Rand bes aus bunnem, verfilbertem Rupfer blech hergestellten Gefäßes A ficher aufliegt, an der Berührungestelle beiber wirb paffenb ein bunner Asbest- ober Gummiring gelegt, bie Fuge wirb burch Lad mafferbicht gefchloffen. Gin Asbestring m halt ben

unteren Theil des Gefäßes A fest. Der Siebboben n verhütet, daß der eins geworfene Metallchlinder auf den gewöldten Boden des Gefäßes fällt und dadurch zu Warmeverlusten Veranlassung gibt. Sine mit zahlreichen Deffsungen verschene Blechhülse s sichert den unteren Theil des Thermometers (verfürzt gezeichnet) t. während der obere Theil dessehen durch eine geschliste

Fig. 346.



Messinghülse e geschützt wird. Der Theil bes Deckels (Fig. 346), welcher bas Thermosmeter trägt, ist durch Schranben z besestigt, der durch Gelenke e damit verbundene andere Theil kann durch einen Haken kgehalten werden. Die Einwurfsoffnung aist mit einem dem Thermometer gegenüber ausgeschnittenen Trichterrande v versehen, welcher zur Vermeidung der Berührung durch den glühenden Chlinder mit Asbestspapier ausgekleidet werden kann. Der

Raum zwifchen beiben Gefäßen A und B wird mit leichten Federn (Daunen) gefüllt.

Bei der Verwendung dieser Vorrichtung legt man den Cylinder e durch die Oessenung v in den Halter a (Fig. 344) ein, setzt diesen Theil der zu messenden Temperatur aus, faßt dann mit der linken Hand den Elsenbeinknopf des Nilhrers r (Fig. 345), mit der rechten den Griff f (Fig. 344), bringt rasch durch seichten Ruck den Cylinder e in die Lage e1, und läßt ihn durch halbe Drehung der rechten Hand in das Wassergefäß A sallen, bewegt den Nilhrer auf und ab und liest ab, sobald das Thermometer die höchste Temperatur zeigt. Bei Verwendung eines 20 g schweren Platinchlinders verwendet man ein kleineres Calorimetergefäß und so viel Wasser, daß der Gesammtwasserwerth 125 g Wasser entspricht. Filr Eisenchlinder nimmt man passend ein größeres Gefäß von 250 g Wasserwerth. Die Temperatur wird in einsacher Weise nach S. 64 berechnet, oder das Thermometer so getheilt, daß dasselbe unmittelbar die zu messende Temperatur angibt 1).

Beachtenswerth sind die Berfuche von Pionchon 2) Uber die specifische Barme von Gifen und Nickel. Danach find Nickelchlinder vorzuziehen.

Für phrometrische Messungen empschlen Ch. Lauth und G. Vogt 3) bas Phrometer von Boulier (S. 328); burch Vergleiche mit Goldplatinslegirungen ergab sich aber, daß der Werth eines Grades des Wasserphrometers mit steigender Temperatur rasch abnimmt, wie folgende Zusammenstellung zeigt:

¹⁾ Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 589. — 2) Fischer's Jahresber. 1891, 108. — 8) Bull. soc. chim. 46, 785.

							•							,		t Somelypuntt	Beobachteter Pyrometer-	t: d Absoluter Werth des Hyrometer- grades
Zinn .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	230	0,80	430
Blei .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	884	0,8	460
Zint .	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	423	2,0	204
Gilber	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		954	6,4	147
GoD.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1075	7,07	140
Carbr	(8 1	nb	Si		þ	*	R	:u	ot	cel	La 1	t\$	•	•	•	1850	18.8	96,5
Carbi			-	_												·· 1500	18,4	80,5

Lichtmessung.

Rormalkerzen (vgl. S. 69 u. 332) werden nur noch wenig angewendet. Auf die Mittheilungen von Boit 1), Schiele 2), Methven 3) sei verwiesen. Sest man nach Bericht der Kerzencommission 4)

- a) die Amplacetatstamme von 40 mm Höhe = 1, so gibt
 - b) die deutsche Bereins Paraffinkerzenstamme von 50 mm Hohe = 1,224 A. A. L.,
 - c) die englische Walrathkerzenstamme L von 45 mm Hohe = 1,185 A. A. E.
- d) dieselbe Walrathkerzenstamme K von 45 mm Hohe = 1,140 A. A. L., ober umgekehrt: Es hat
 - a) 1 Amplacetatflamme von 40mm Sohe die Leuchtfraft von:
 - b) 0,808 deutsche Bereins : Paraffinterzenflamme mit 50 mm Gobe,
 - c) 0,883 englische Walrathkerzenflamme L mit 45 mm hohe, und

Nach Lummer und Brobhun 5) ist

	·				·	•					AL	mh	lacetatlan	npen
	1	deutsch	e Berei	ns.P	araffin	terze	gleich	•	•		•	•	1,224	
					affinterze									
	1	furze	**)	-	77	n			•		•	•	1,148	
-	1	ungetr	ennt ge	prüfte	" englis o	Parc	iffinte	rze	gli	eich	•	•	1,160	
		durchsc			n		77						1,151	
ferner	eine	Amyla	cetatfla	mme	gleich									

0,808 beutiche Bereins-Paraffinterzenflamme,

0,879 lange englische Balrathterzenflamme,

0,875 turze

0,862 ungetrennt geprüfte englische Walrathkerzenflamme,

0,870 englische Durchschnitts-Balrathterzenflamme.

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1887, 35. — 2) Ebend. 1889, 69. — 8) Ebend. 1890, 152. — 4) Journ. f. Gasbel. 1889, 757. — 5) Zeitschr. f. Instrumentent. 1890, 119; Fischer's Jahresber. 1890, 148.

tem experime Arrmatterge !.

des Hernenders.

The 18ch Twincourse um nach mehr als inch inn in Mein aber in in Winder aber in Winder isme Wing: um nach mehr als inch inn in Wein aber is in winder isme L'ang: um nach mem als in ma in Wein aber ism under dem Turdinerier um nach mem als in ma in Wein aber von dem Soliwerti adverim ferner der anfgesesten keine der Anfannt worden Turdinerinable die zur Schneide der keine um nach als von innen Soliwerti adverim. In die kunnfach non innen Soliwerti weine als inch der keinen für in finden die Seplans in mein als inch derfelden adwerment gefunder ist in finden die Seplans innen — Ins Bernätmif der disdocution Kommalieren zum Geiner in.

Historia den Dentimen Bereinscharaffinteru Fiammennöhr 4f mm.

peinerium:

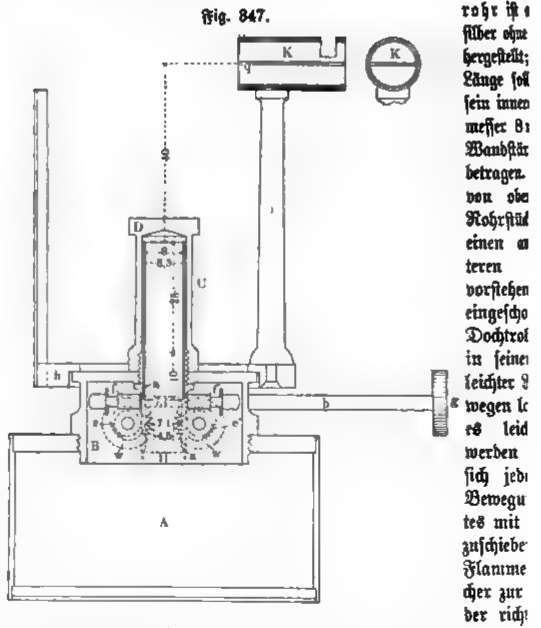
Simpfiort: den englisper Lauralteru. Frammennöhr 4f mm.

Kimeliarte der emplischer Kormalterse Kammenaöne 4% mm. = 1.14. Heinerium:

Eine Heinerlampe mu Bistu nach von Seiner-Litened ist in Fig. 847 S. im Tangsfimmit in Fig. 146. S. CLI im Grundrif in 🚉 n. Gr. ge er. Die eigentliche Lamise besteht aus dem Gefäße 2, dem du Dochtführung itenden Kovis I umt dem Dommönnmen I Das Gefäß 4 diem zur Anis e des Anmiaierais, es ifi aus Wieffing oder Romany bergefiellt und in en vernmen. Der Konf I wägt in jeinem Jumeren erfiene das dochtthe Ronzfeit a Fig. 547 unt 545 meither an isman umweren Theile einander gegenüberliegende rechtwirtige Lusichmitt, enthält und zweitens Exisbment. Das legiere voltem aus zwei Limen d unt d , über welche gezähnte, in die genannten rettiminkligen Linsichnens empressende Watzen o reichoben fint. Seitlich von den Watter unt mit diesen fest verdunden die Zahnräder eint er diese können durch die beiden in sie eingreifenden. in unt derielven kanie i ügenden Sarauben ohne Ende - unt - in ein-: emgegengeispier Richtung gedreht werden. Die Lafie i endet in dem he g, mit desien Hills das Triedwert durch du Hant in Bewegung gesesz Um eine Berichierung der Lächie i in inrei Längkrichtung zu verhindern. smachn die in Fig. 846 besondere geseichnem Feder unt außerdem auf der Achse mitten zwischen den Schrauben fund is distabliche ringige Bierstättung, welche in einer innen an der Dede des Konfes Flüsenden allgabel w lauft. Das dochrithrends Addritia s ragi über du abere e des Kopfes E um eiwa \pm um heraus unt wägt an diesem heraus. den Ends außen ein Gewinde, mit weichem eine das Dochtrom ichiişende \pm D (Fig. 847) aufgeschraubt werden tann. Dicht neben dem Robritiete aden nich in der oberen Blatte des Kowies B zwei einander gegenüberliegende ule Deffnungen von eima 1 mm. Durchmeffer, welche zur Zuführung der

²⁾ Fricher's Jahresber, 1894, 107. — 4) Bgl. ebend. 1885

Luft an Stelle bes verbrauchten Brennstoffs bienen. Dieselben liegen fie bei aufgeschraubter Pullse D von letterer verbeckt werben. — Dos



menhöhe (40 mm) bient, ift auf einem abnehmbaren, brehbaren 1 Stelle festlemmbaren Ringe & befestigt, welcher auf bie obere Ropfes B aufgesett wirb. Die Ginrichtung ber Rlemmvorrichtung Figur ersichtlich. Der Träger i, welcher den Ring mit der eigent vorrichtung verbindet, foll fo fest fein, bag er ohne mechanische nur ichwer verbogen werben tann. 218 Megvorrichtung bient Bisir nach von Hefuer-Alteneck ober eine optische Borrichtung (S. 343). Es tonnen einer Lampe beibe Flammenmeffer beigeg jedoch burfen dann nicht beide auf bemfelben Ringe befestigt sein. besteht aus zwei in einander geschobenen Rohrstuden mit horizontal Achfe bes Dochtröhrchens hindurchgehender Achfe. Das innere Rof Lange nach burchschnitten und trägt ein horizontal liegendes blankes Ste bon 0,2 mm Dide mit einem rechtwinkeligen Ausschnitt. bes Stahlblättchens foll 40 mm über bem oberen Rande bes Dochtri Die optische Borrichtung besteht aus einem etwa 80 mm langer dessen Achie ebenfalls horizontal liegt und burch die Achie des Doc eige. Tae National in the entre Indiana and an entre in inches Chiefen and and Indiana in Indiana and Indiana in Indiana



len Teile des inneren Jerlaumen der eigen aus einem genange als im berne tindime kunden und bei der eine dindime kunden und der der eine gestellt der eine beiden der eine gestellt der eine gestellt der eine gestellt der eine gestellt der gestellt der gestellt der gestellt der der eine der e

daß er das Tochtrohr einerseits völlig aussüllt, andererseits nicht zu sest in des eingepreßt ist. Man benutt daher am einsachsten eine genügende Anzahl zusem gelegter dider Baumwollsäden. Da derartige lose Dochte aber von nicht sorg gearbeiteten Triedwerken bisweilen mangelhaft verschoben werden, auserdem Inneren des Gesäßes leicht Schlingen bilden und sich dann in den Zahnrädern Walzen des Triedwerkes sestseen, so sind häusig umsponnene Dochte in Set genommen worden. Gegen die Benutzung derselben ist nichts einzuwenden, so sie die oben angegebene Bedingung einhalten, das Dochtrohr voll auszusüllen, darin allzu sehr eingepreßt zu sein.

Das Amplacetat. Bei der Beschaffung des Amplacetats für die hande muß mit Vorsicht zu Werke gegangen werden, da das im Handel bestie Material häusig Beimischungen enthält, welche es für photometrische Zwecke und bar machen. Es ist daher nothwendig, das Amplacetat aus einer zuverlichtendlung zu beziehen und bei dem Antauf anzugeben, daß es für photome

3mede benugt werben foll.

Um den Bezug brauchbaren Amplacetats zu erleichtern, hat es der "D. Berein von Gas- und Wassersachmännern" übernommen, geeignetes Amp in genügender Menge zu beschaffen, es auf seine Brauchbarkeit zu untersuche durch seine Geschäftsstelle in Karlsruhe in plombirten Flaschen (von 1 Liter an) abzugeben.

Will nian von dieser Gelegenheit, geprüftes Amplacetat zu beziehen, Gebrauch machen, so ist anzurathen, den anderweitig bezogenen Brennstoff zauf seine Brauchbarkeit zu untersuchen. Am besten bedient man sich das folgenden, größtentheils von Herrn Dr. Bannow angegebenen Proben. Amt ist danach für Lichtmessungen verwendbar, wenn folgende Bedingungen erfüll

1. Das specifische Gewicht muß 0,872 bis 0,876 bei 15° betragen. 2. Bei der Destillation (in Glastolben) muffen zwischen 137 und 143°

ftens %/10 der Menge des Amplacetats übergehen.

3. Das Amplacetat darf blaues Lacimuspapier nicht ftart roth farben.

4. Wird zu dem Amplacetat ein gleiches Volumen Benzin oder Sch kohlenstoff gegeben, so sollen sich beide Stoffe ohne Trübung mischen

5. Schüttelt man in einem graduirten Cylinder 1 ccm Amplacetat mit l'Alfohol von 90 Proc. (Tralles) und 10 ccm Wasser, so soll eine Lösung erfolgen.

6. Ein Tropfen Amplacetat soll auf weißem Filtrirpapier verdunsten,

einen bleibenden Fettfleck zu hinterlaffen.

Das Amplacetat ist gut verkorkt am besten im Dunkeln auszubem Behandlung der Lampe. Bor der Messung. Nachdem die Lampe Amplacetat gesüllt und der Docht eingezogen ist, wartet man, bis der leztere ständig durchseuchtet ist. Man überzeugt sich, daß daß Triebwerk den Docht auf und nieder bewegt, ohne das Dochtrohr mit zu verschieben. Sodann wird Docht ein wenig aus dem Rohre herausgeschraubt und das den Rand des Trohres überragende Stück mit einer scharfen Scheere möglichst glatt abgeschn Hierauf untersucht man mit Hülse der beigegebenen Lehre die richtige Stellum oberen Dochtrohrrandes, sowie des Flammenmessers, wobei die folgenden Bedingt erfüllt sein müssen:

Wenn man die Lehre über das Dochtrohr geschoben hat, so daß sie auf das Triebwerk tragenden Kopfe fest aufsteht, und wenn man dann durch dungefähr halber Höhe besindlichen Schlitz gegen einen gleichmäßig hellen Hinters (Himmel, beleuchtetes weißes Papier) hindurchsieht, so soll zwischen dem o Rande des Dochtrohres und der Decke des inneren Hohlraumes der Lehre eine weniger als 0,1 mm breite Lichtlinie sichtbar sein. Die Schneide der Lehre mu Benutzung des Visirs in der Ebene der unteren Fläche des Stahlblättchens liegen Benutzung des optischen Flammenmessers muß die Schneide der Lehre in der c

Rante der Marke des Flammenmessers scharf abgebildet werden.

Die neben dem Dochtrohre befindlichen Löcher durfen nicht verstopft sein.

Mit der Messung soll frühestens 10 Minuten nach dem Anzünden begonnen wen. Die Temperatur des Beobachtungsraumes soll zwischen 15 und 20° liegen.

Während der Messung. Die Lampe soll sich während der Messung auf einem eizentalen Tischen an einem erschütterungsfreien Plaze und in reiner zugfreier it besinden. Verunreinigung der Lust, namentlich durch Kohlensäure (durch einen von offenen Flammen, Athmen mehrerer Personen), verringert die Leuchtschnen der Hessung erheblich. Der Photometerraum muß daher vor jeder Messung pfältig gelüftet werden. In sehr kleinen Räumen, z. B. ringsum geschlossenen ptometrischen Apparaten, darf die Heinen Räumen, z. B. ringsum geschlossenen kinträchtigt in hohem Grade das ruhige Brennen der Flamme und macht ein hins. Pend genaues Einstellen der richtigen Flammenhöhe unmöglich.

Uls Lichtmaß dient die Leuchtfraft der Hefnerlampe in horizontaler Richtung i einer Flammenhöhe von 40 mm, vom oberen Rande des Dochtrohres aus gemessen einerlicht). Die letztere wird mit Hülfe der beigegebenen Flammenmesser eingestellt, zwar gilt bei Benutzung des Hefner'schen Lisies folgende von Herrn

hefner=Alteneck gegebene Vorschrift:

Der helle Kern der Lampe soll, wenn man durch die Flamme hindurch nach m Bifir blickt, von unten scheinbar an das Visir anspielen. Das schwach leuchtende der Flammenspize fällt dann nahezu mit der Dicke des Visirs zusammen; erst scharfem Zusehen erscheint noch ein Schimmer von Licht dis ungefähr 0,5 mm er dem Visir. Die von der Flamme beschienenen Kanten des Visirs sind stets mit zu halten.

Bei dem Krüß'schen Flammenmesser wird der äußere Saum der Flamme ich die matte Scheibe absorbirt; demgemäß hat man bei Benugung desselben die ammenhöhe so zu reguliren, daß die äußerste sichtbare Spige des Flammenbildes Marte auf der matten Scheibe berührt. Dabei hat der Beobachter auf die matte

weibe in möglichft senkrechter Richtung zu bliden.

. Die Einstellung der richtigen Flammenhöhe muß mit großer Sorgfalt ausgeführt Eden. Man beachte, daß hier ein Fehler von 1 mm eine Abweichung von etwa

Broc. in der Lichtstärke hervorbringt.

Es ist darauf zu achten, daß die von der Flamme beschienenen Theile der inze (außer dem Dochtrohr), insbesondere der Flammenmesser, gut matt geschwärzt Scheint dies nicht in genügendem Maße der Fall zu sein, so thut man gut, inden der Flamme und dem Photometerschirme nahe der Lampe einen mit Außestt versehenen schwarzen Schirm anzubringen, der die Resleze abblendet. Man indessen dabei Sorge zu tragen, daß nicht gleichzeitig Theile der Flamme abstendet werden.

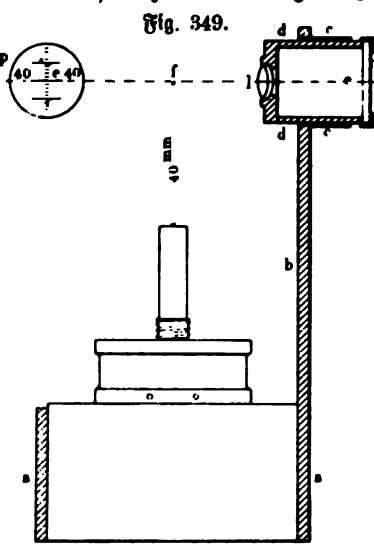
Nach der Messung. Während des Brennens bildet sich am Rande des Dochtres ein brauner, dickstüssiger Rückstand. Derselbe ist möglichst oft, jedenfalls stets
b. Benutung der Lampe, so lange dieselbe noch heiß ist, durch Abwischen zu entren. Soll die Lampe für längere Zeit nicht wieder benutzt werden, so ist das
iplacetat sowie der Docht daraus zu entfernen und die Lampe gründlich zu säukr. Ist es dabei nöthig, das Dochtrohr herauszunehmen, so soll dies unter Zukenahme des oberen Theiles der Lehre geschehen (vergl. Zeitschr. f. Instrumentenk.
3, 156).

Bei der Amplacetlampe von v. Hefner-Alteneck braucht man nach Liebenthal 1) bei den Abmessungen des Dochtröhrchens nicht besonders Pstlich zu sein.

Das optische Flammenmaß für die Amylacetatlampe von Krüß2) erleichtert die genaue Einstellung der Flammenhöhe. Ein an

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1887, 814. — 2) Ebend. 1887, 816.

einer Seite aufgeschnittenes und baburch etwas sederndes Rohr a (Fig. 349) wird über den unteren Theil der Lampe geschoben. An der einen Seite trägt es eine Verlängerung b von der Breite des Buhe'schen Schirmes, welche auch hier als Schirm zur Abblendung der Flamme dient. In dem oberen Ende dieses



Schirmes ift ein turges Rohr c befestigt, in welchem sich ein zweites Rohr d ichiebt. An bem vorberen Ende ist eine achromatische Linse ! angebracht, an bem hinteren eine matte Glasplatte p mit einer Dillimetertheilung. Der mittlere Strich diefer Theilnng liegt in der optischen Achse ef dieser Linse, und außerdem hat biese Achse einen Abstand von 40 mm über bem oberften Rande bes Dochtröhrchens ber Lampe. Das Rohr d wird in bem äußeren Rohrec so verschoben, daß das Bild e ber Flammenspitze f scharf auf der matten (Hlasplatte p eingestellt ift; in dieser Stellung können die beiben Rohre burch eine Schraube gegen einanber befestigt werben. Die Flammenhöhe

wird dann so geregelt, daß die Spite des Flammenbildes gerade den 40. Strich der Theilung berührt.

L'iebenthal 1), Schiele 2) u. Al. empfehlen das Hefnerlicht.

Ter Einfluß der Kohlensäure auf eine Lichtflamme ist nach Broohmann³) von Rebenumständen abhängig. Die Abhängigkeit des Hefnerlichtes von der Beschaffenheit der atmosphärischen Luft untersuchte Liebenthal⁴). Für den Einsluß der Feuchtigkeit giebt er folgende Tabelle:

Relative	Temperatur des Beobachtungsraumes						
Feuchtigkeit in Proc.	16^{0}	180	200	220	240	260	
10	1,040	1,038	1,037	1,035	1,033	1,031	
20	1,030	1,027	1,024	1,020	1,017	1,012	
3 0	1,019	1,015	1,011	1,006	1,000	0,994	
40	1,009	1,004	0,998	0,991	0,983	0,975	
50	0,999	0,992	0,984	0,976	0,966	0,956	
60	0,989	0,980	0,971	0,961	0,950	0,937	
70	0,979	0,969	0,958	0,946	0,933	0,918	
80	0,968	0,957	0,945	0,932	0,916	0,900	
90	0,958	0,946	0,932	0,917	0,900	0,881	

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1888, 25. — 2) Cbend. 1891, 109. — 3) Ebend. 1887, 35. — 4) Eleftrotechn. Zischr. 1895, 79.

Bur Erläuterung dieser Tabelle möge folgendes Beispiel dienen:

Die Temperatur des Beobachtungsraumes betrage 200; das benutte Haarhygrometer zeige 77 Proc. an, und

das bei dieser Feuchtigkeit beobachtete Lichtstärkenverhältniß zwischen der zu prüfenden Lichtquelle und der Hefnerlampe betrage 18.

Alsbann ist:

die wirkliche relative Feuchtigkeit 77 — 17 = 60 Proc.;

mithin nach dieser Tabelle die Lichtstärke der Hefnerlampe gleich 0,971 Hefnerlicht;

folglich die Lichtstärke der zu prüfenden Lampe 18 × 0,971 = 17,5 Hefnerlicht.

Luftdruck und Kohlensäure bleiben in einem gut gelüfteten Photometerzimmer ohne nennenswerthen Einfluß 1).

Auf die Pentaulampe von Harcourt (D. R.=P. Nr. 46749)2) sei verwiesen.

Die Platinlichteinheit (vergl. S. 338) stellen Pickering und Croß³) durch Schmelzen eines Platindrahtes her. Liebenthal⁴) empsiehlt die Vorrichtung von Siemens (S. 341). Hefner v. Alteneck⁵) hält das Violle'sche Platinlicht (S. 338) für nicht geeignet.

Das Bunsen'sche Photometer 6) wird von Krüß 7), Nebel 8) und Liebenthal 9) besprochen.

Beim Bunsen'ichen Photometer kann nach L. Weber 10) die Ginstel= lung bes Schirmes an drei Punkten der Photometerbank erfolgen; an zweien (L und R) tritt ein Verschwinden des Fleckes ein, auf dem dritten Punkte (M) zeigen beide Seiten des Schirmes den Fleck in gleichem Helligkeitsunterschiede gegen seine Umgebung. Danach ergeben sich folgende drei Messungsarten: 1. Man stellt auf einen der Punkte L ober R ein, z. B. auf L, und macht einen zweiten Versuch, bei welchem die vorher links befindliche Lichtquelle J durch eine zweite mit ihr zu vergleichende J, erset wird. Dieses Substitu= tionsverfahren erfordert demnach eine constante, rechts aufgestellte Hülfs= oder Vergleichslichtquelle und gibt die Beziehung zwischen J und J_1 mittelst zweier Einstellungen L. 2. Man macht beide Einstellungen L und R und findet hieraus die Beziehung zwischen der links aufgestellten Lichtquelle J und der rechts aufgestellten J_1 . Hierzu sind also gleichfalls zwei Einstellungen erforder= lich. 3. Man stellt auf den Punkt M ein und findet durch diese eine Gin= stellung die Beziehung zwischen J und J_1 . Von diesen drei Methoden ist die erstgenannte die vorzugsweise von Bunsen selbst angewandte und selbstverständlich einwurfsfreie. Weber hat mit acht verschiedenen Schirmen Versuche ausgeführt und kommt zu folgenden Schlußfolgerungen: 1. Bei Be=

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1895, 83. — 2) Ebend. 1889, 73. — 3) Ebend. 1887, 73. — 4) Ebend. 1888, 27. — 5) Ebend. 1886, 379. — 6) Ebend. 1887, 38; 1890, 149. — 7) Ebend. 1887, 42. — 8) Ebend. 1889, 74. — 9) J. f. Gasbel. 1889, 78. — 10) Ebend. 1887, 45.

nutung des Bunsen'schen Photometers muß, mit Ausnahme der auf Substitution beruhenden Beobachtungsmethoden, eine Bertauschung der Schirmseiten (bezw. dafür Vertauschung der verglichenen Flammen oder Umkehr des Photometergehäuses) vorgenommen werden, falls nicht beide Schirmseiten genau gleich beschäuses vorgenommen werden, falls nicht beide Schirmseiten genau gleich beschäufen sind. Letteres ist in der Regel bei den in der Praxis angewandten Schirmsorten nicht der Kall. 2. Durch directe Bestimmung ist der Reslexionsund Transmissionscoöfficient des Bunsen'schen Photometers zu ermitteln. Die reciproken Werthe der letteren übersteigen bei den gebräuchlichen Schirmssorten den theoretisch möglichen kleinsten Werth um das Zweis die Viersack. Dieselben scheinen einer beträchtlichen Reduction schig zu sein.).

Bergleichstörper für Lichtmessungen von Elster (D. R. \$. 12962) 2).

Lummer u. Brodhun") ersetzen ben Photometerfleck burch eine rein optische Vorrichtung.

Zur Lichtmessung setzen J. Elster und H. Geitel (D. R.-P. Ir. 66969 und 72776) zwischen Flamme und Normalkerze eine lichtelektrische Bacunnzelle. Die Lichtstärke soll sich bann aus der zu messenden Stromstärke ergeben.

Für Photometer schlägt W. Groffe 1) eine neue Combination Dove's scher Prismen vor.

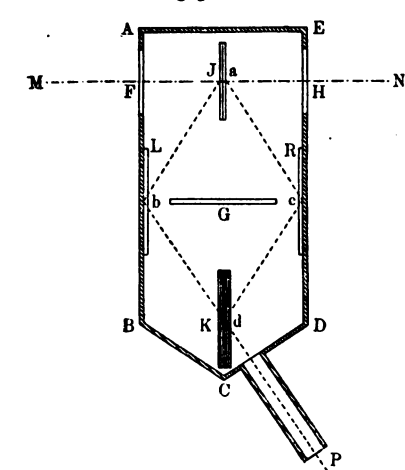
Das Compensationsphotometer von Krliß (S. 345) bietet nach K. Strecker bie bei der Bergleichung sehr ungleich starter und ungleich gefärbter Lichtquellen wesentliche Erleichterungen. Die beiden Lichtquellen stehen zu beiden Seiten des Bunsen schien Fettsleckschirmes. Der Spiegel ist in der Entsernung von dem Schirme und unter einem Winkel zur Photometerbant gestellt, um so einen Theil des Lichtes des Bogenlichtes u. dergl. auf die Seite des Schirmes zu wersen, welche z. B. von der Erdöllampe beleuchtet wird.

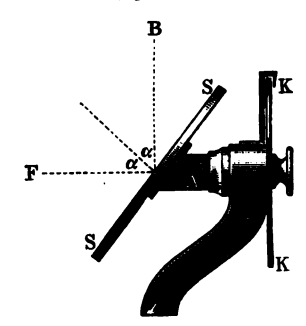
Pas Polarisationsphotometer für technische Zwecke von H. Wilds sich auf einer geraden Photometerbank M-N benutzen. In dem Kasten ABCDE (Tig. 350) sind an den vier Eden des Rhombus abde (dessen Winkel bei b und $c := 66^{\circ}30'$) angebracht: 1. bei a, den Winkel a halbirend, der Photometerschirm I, der ans zwei mattweißen Cartonpapieren mit zwischengelegtem Stanniolblatt besteht; 2. zu ihm parallel bei b und c zwei belegte (Klasspiegel L und R; 3. gleichfalls parallel zu I bei d eine ans 10 je 0,5 mm dicken, nahe planparallelen Platten bestehende Glassäule K. In der Richtung bel liegt bei P das Polaristop mit seinem Fernrohr. Mitten steht ein Blendschirm G. Durch die Sessiungen bei F und H fällt das

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1889, 76. — 2) Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, 27(). — 3) Zeitschr. f. Instrumentent. 1889, 23; Fischer's Jahresber. 1889, 77; Journ. f. Gasbel. 1894, 61. — 4) Zeitschr. f. Instrumentent. 1887, 120; 1888, 347; Fischer's Jahresber. 1888, 30. — 5) Elektrotechn. Zeitschr. 1887, 305; Fischer's Jahresber. 1887, 52. — 6) Ischer. f. Instrumentent. 1889, 180.

Licht auf den Photometerschirm J. Bei der Messung verschiebt man den Apparat auf der Bank, bis die Interferenzstreifen verschwinden, dreht dann den Kasten um 180° und stellt von Neuem auf Verschwinden der Streifen ein (vergl. S. 354).

Zum Messen lothrechter Lichtstrahlen empfiehlt Krüß¹) die Verwendung eines fest an einer wagerechten Achse A (Fig. 351) unter einem Winkel von Fig. 350.





45° befestigten Spiegels S, welcher sich in der optischen Achse des Photometers befindet. Die reflectirten Strahlen AF werden also den Spiegel stets unter einem Winkel von 45° verlassen. Wird

somit der Spicgel S um die Achse A gedreht, so bleibt der reslectivte Strahl sest, während der einfallende Strahl sich um denselben Winkel wie die Achse A drehen muß. Bei der gezeichneten Stellung kommen von der Lampe B diesienigen Strahlen zur Wirkung, welche senkrecht nach unten fallen, während bei Drehung der Achse um 90° die Lampe in derselben wagerechten Ebene mit der Photometerachse hängen muß, wobei diesenigen Strahlen gemessen werden, welche von der Lampe in wagerechter Richtung ausgestrahlt werden. In den Zwischenstellungen kommen alle Strahlen zwischen O und 90° zur Wirkung, ihre Neigung zur Horizontalen kann an einem mit der Achse A verbundenen Theilkreise K abgelesen werden. Für den Reslexionswinkel 45° muß sich die Lampe stets in einer Ebene besinden, welche die Photometerachse in dem Punkte A senkrecht schneibet (vergl. S. 356).

Zum Photometriren von Bogenlicht empfiehlt Krüß?) die Vorsrichtung von Rousseau3). Webding4) vergleicht die Lichtvertheilung beim Bogenlicht 5) und Gasglühlicht (vergl. S. 358). Photometriren von Glühlampen 6).

¹⁾ Gastechniker 1887, 242. — 2) Elektr. Zeitschr. 1887, 356. — 3) Fischer's Jahresber. 1887, 55. — 4) Ebend. 1893, 163. — 5) Elektr. Zeitschr. 1893, 310. — 6) Fischer's Jahresber. 1886, 377; 1887, 56 u. 60; — Lichtmessung von Erdsöllampen: Fischer's Jahresber. 1887, 58; — Lichtmessung von Gasslammene Fischer's Jahresber. 1887, 58; — Magnesiumlicht: Fischer's Jahresber. 1887.

Auf die theoretischen Erörterungen über Lichtmessung von Le Roux 1), H. Krüß 2), Streder 3), Wybauw 4), Nichols 3) und Blondel 6) möge verwiesen werden.

Nach L. Weber 7) ist als Einheit für Flächenhelligkeit bie Belligkeit derjenigen selbstleuchtenben Flache anzuwenben, von welcher 1 gem in senkrechter Richtung die gleiche Lichtmenge ausstrahlt, wie die Amplacetatterze. -- Es wurde ferner die Siemens'sche Platinlampe Nr. 3 durch ben Strom einer Bunfen'ichen Batterie von 12 Elementen zum Glüben gebracht. Die Lampe lag im Rebenschlusse eines Widerstandes, ber aus einem mit Quedsilber gefüllten Gummischlauche bestand und bei Ausbehnung des Schlauches ununterbrochen wuchs. Hierdurch tonnte der Augenblick des Zerschmelzens des Platinbandes unter so allmählicher Steigerung ber Lichtstärke herbeigeführt werben, daß eine sichere Einstellung des auf die Platinlampe gerichteten Milchglasplatten = Photometers möglich war. Diese Bestimmungen ergaben bei wiederholten Versuchen recht gut übereinstimmende Werthe, und zwar wurde sowohl mit Borschaltung eines rothen ale auch eines grunen Glases beobachtet. Constanten des Photometers waren auf Walrathkerzen bezogen. alsdann die Walrathkerzen mit der Amylacetatlampe (A. K.) verglichen. rothes Licht (2 - 640) fam im Mittel heraus: 1 Platineinheit (P. E.) = 15,75 A. K.; für grilnes licht (λ = 541) 1 P.E. = 20,4 A. K., hierbei war das Verhältniß von Walrathkerze (Sp. C.) zu A. K. zu 1,12 gefunden. - Bum Bergleich hiermit seien die theils von Biolle, theils von Liebenthal herriihrenden entsprechenden Messungen zusammengestellt, aus benen sich das Verhältniß $n = \frac{P \cdot E}{A \cdot K}$ berechnet.

	P. E. Sp. C.	Sp. C. A. K.	P. E. A. K.	
Roth	(Breslau) {14,12 18,28	Breslau 1,12	15,75 20,4 ()	
Roth	(Breslau) {\begin{pmatrix} 14,12 \\ 18,28 \end{pmatrix}	Liebenthal 1,17	16,52 21,38	
Weißes Licht	Violle 18,5	Breslau 1,12	20,7	
Weißes Licht	Viole 18,5	Liebenthal 1,17	21,6	

Das Verhältniß der aus der Platineinheit und der A. K. abgeleiteten Einheiten für Flächenhelligkeit ist in der folgenden Tabelle für rothes und grünes Licht getrenut dargestellt. Darin bedeutet:

¹⁾ Journ. du gaz. 1886, 180. — 2) Fischer's Jahresber. 1887, 39. — 3) Ebend. 1887, 42. — 4) Ebend. 1886, 1145. — 5) Ebend. 1890, 149. — 6) Compt. rend. 120, 311; Fischer's Jahresber. 1895, 84. — 7) Journ. f. Gasbel. 1888, 598.

I. Die Helligkeit des erstarrenden Platins.

Sonnenwärme

jehen .

von ber Sonne beleuchtet

beschienene Wolke

bon der Breitseite aus ge=

6. Beige, bon der Sonne

7. Albocarbon = Flachbrenner,

jenkrecht

∫grün

lroth

sgrün

lroth

(grün

lroth

II. Die Helligkeit der auf 1 qcm Fläche concentrirt gedachten Amplacetatkerze.

III. Die Helligkeit einer absolut weißen und matten Fläche, welche in 1 m Abftand von der Platineinheit beleuchtet wird.

IV. Die Helligkeit einer	•	n der A. K. bel icht (d = 630,	,	•
•	I.	II.	III.	IV.
II	1 0,0635 0,0000318 0,0000020 Grünes S	, ,	31416 1997,8 1 0,0635 ,5).	494800 31416 15,75 1
	I.	п.	III.	IV.
I	1 0,0490 0,0000318 0,0000015 ä & en helli	1 '	31416 1540 1 0,0490 eiten.	640884 31416 20,4 1
	•	I.	II.	IV.
1. Sonnenscheibe, außerheiber Atmosphäre geseher 2. Himmel in der Nähe is Sonnenscheibe	grün (roth) (grün (roth)) eer, eer, een (grün (roth)) em (grün (roth)) em (roth) em (roth)	8417 4092 etwa 1 etwa 1 etwa 0,509 etwa 0,615	171700 64400 20,40 15,75 10,4 9,7	5 394 000 000 2 025 000 000 640 900 494 800 326 200 304 500
Mittags)	grün roth	0,2 9 5 0,138	6,01 2,17	189 100 68 310

0,144

0,069

0,089

0,021

etwa 0,073

etwa 0,088

2,94

1,09

1,81

0,33

1,50

1,40

92 410

34 200

57 040

10 390

46 790

43 680

		I.	II.	IV.
0. 9	(grün	0,044	0,895	281
8. Argandbrenner 9. Rlarer himmel in Sonnens	troth	9,057	0,895	281
höhe von 60° unter 90° Azimuthdifferenz	∫grün	etwa 0,05	1,04	33
10. Weißer Carton, an dunk- lem Wintertage von der gesammten himmelshemi- sphäre beschienen (Breslau,	lroth	etwa 0,008	0,12	3
23. Decbr. 1884, 12 Uhr Mittags)	(grün	0,0030	0,062	•
11. Schwarzer Sammet, an hellem Sommertage wie	roth	0,0010	0,016	
4. beleuchtet	(grün	0,00059	0,012	
12. Weißer Carton, auf dem	troth	0,00028	0,0044	
ohne Anstrengung gelesen werden kann	/grün	0,000020	0,000318	
weiven iunit	roth	0,000015	0,000318	

Nach Cohn 1) sind zu einer guten Beleuchtung für Arbeitstische 50 kerzen erforderlich.

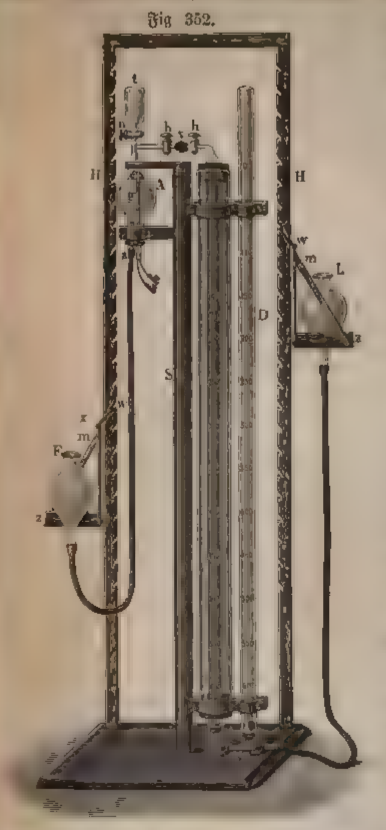
Die Leistung von Centrallichtquellen berechnet H. K Berucklichtigt man, daß nach Allard3) in Paris auf 1 km Entferm 44 Proc. der aufgestellten Lichtquelle zufolge des Rauches und Staul der Luft zur Wirfung gelangt, beschränkt man ferner die Wirksamk Leuchtthurmes auf einen Kreis von 3000 m Radius und verlangt mit E am Rande dieses Kreises eine Beleuchtungsstärke von 0,287 Meterk daß 0,287.3000² = 2583000 Kerzen erforderlich sein würden, so in Folge des Verlustes durch Absorption bei gewöhnlicher Luft nöthig keit der Centrallichtquelle offenbar sein: 2583000: (0,44)³ = 30 Kerzen, denn wenn von dieser Helligkeit 0,915 verloren geht, so bleibi gewünschte Helligkeit von 2583000 Kerzen übrig. — Allard sa daß im Nebel am 29. Januar 1861 der Absorptionscoöfficient für sernung 0,62 war. Um auch in diesem Falle auf dem Rande de von 3000 m Radius die Helligkeit von 0,287 Meterkerzen zu erzeuge die Centrallichtquelle also eine Helligkeit von

 $2583000:(0,62)^{3000}$

besitzen, was natürlich unmöglich ist. — Soll nun endlich eine einz quelle z. B. sür ganz Paris, also sür einen Kreis von doppeltem Ra bisher angenommen, dasselbe leisten, so müßte die Helligkeit dieser Ce quelle etwa 235 Millionen Kerzen betragen. Bei nebligem Wetter, be-

¹⁾ Fischer's Jahresber. 1886, 1144. — 2) Elettrotechn. Zeitschr. 1887. 1887. Mém. sur l'intensité et la portée des Phares. Paris 1876.

in 1 m Entfernung von ber Lichtquelle nur 0,62 derfelben zur Wirtung fommen, wurde aber nicht einmal unmittelbar am Fuße bes 300 m hoben



Thurmes die verlangte Helligfeit von 0,287 Weterferzen herrschen, denn dazu würde eine Helligfeit der Lichtquelle selbst von 0,287: (0,62) w sterzen nothig sein, eine Zahl, welche aus 72 Zissern besteht.

Rachtrag zur Gasanalnfe.

Apparat gur Unterfuchung von Benera. torgas, Waffergas :c., welchen Berfaffer fruher (3. 239) befdnieb, bat er babin verbeffert1), daß die Quedfilberfloschen F und L (Fig. 352) jest in entsprechend ausgeschnitte. nen Bolgfillden & hangen, welche durch Blediftreifen m mit Gelent & bezw. Buget w verbunden find und baburch leicht und ficher an den mit entsprechenden Emferbungen verfehenen Bolg. ftaben II in beliebiger Dobe aufgehängt werben tonnen, was die Arbeit wesentlich erleichtert. Um bie Berbrennung des mit Cauer. ftoff gennichten Gafes auch unt glähendem Platindraht

Lewirken zu können, ist das frühere Arbeitsrohr A jest birnenformig gestaltet. Durch die Verschrandung geht ein Glasrohr g mit zwei isotieten Kupferdrahten, welche oben in dicke Ptatindrahte mit Dese anslausen, an welcher die seine Platinspirale besestigt wird. Auf diese Weise kann man den etwa abgeschmol zenen feinen Draht leicht wieder ersetzen. Dben ist das Nohr g mit Glassluß

⁴⁾ Beitiche, f. angew. Chem 1890, 592.

verschmolzen, so daß Duecksilber und Reagentien nicht auf die Kupsen einwirken können. Ist das Kühlrohr um das Meßrohr M genügend grogelingt es bei einiger Uebung meist, Correctionen wegen Temperatur und zu vermeiden. Wo es nicht auf strenge Genauigkeit ankommt, kann ma Standrohr D fortlassen und Meßrohr M nebst Flasche L mit Wasser während für F und A Quecksilber bleibt. Die Arbeit ist dann ung einfach; Correctionen fallen ganz fort.

Weitere Mittheilungen über Gasanalyse folgen bei Generatorgas, A

gas, Mischgas und Leuchtgas.

Alphabetisches Register.

A.

Abfallreisig 428. Absorption von Wärmestrahlen 326. Abtrodnen von Holz 422. Acadifces Rohlenbeden 488. Acetylen im Leuchtgas 284, 286, 288.

—, Wärmetönung 411. Aethan im Blaser 552.

—, Wärmeiönung 411. Aethylalkohol, Brennwerth 409.

—, Vorkommen 218.

Aethylen im Leuchtgas 284, 286, 290.

—, Wärmetönung 142, 145, 411.

Afrika, Rohlenlager 492.

Aggregatzustandsänderung 4, 41*, 604.

Ahornholz 420, 426.

Afazienholz 426, 427.

Aftinometer 342.

Atuftische Wärmemessung 46.

Algenfohlen 568.

Algentorf 438.

Algier, Rohlenlager 492.

Aliohol, Brennwerth 409.

—, Vorkommen 218.

Amagat's Phrometer 328.

Ammoniak, Bestimmung 217.

- -, specif. Wärme 145.
- —, Wortommen 217, 271.
- —, Wirtung 307.

Amonton's Thermometer 1 *.

Amplacetatflamme 836*, 342.

Amplacetatlampe 628.

Andrée's Hydropyrometer 330.

Anjell'icher Apparat 216, 305.

Anthracen, Brennwerth 409.

Anthracit 129, 566, 577.

Apfelbaumholz 426.

Apparate zur Gasanalyse 224*, 294.

Arabien, Rohlenlager 491.

Arago's Polarisationsphotometer 85*, 352.

Archimedische Schnede 448*.

Argandbrenner 372.

Argentinien, Rohlenlager 490.

Arnsberg, Rohlen 468.

Arsen in Rohlen 549.

Arsenwasserstoff, Wirkung 307.

Arsonvals, d', Restexionsgalvanometer 615*-

Aschengehalt 113*, 423, 547, 576.

Affien, Rohlenbergbau 490.

Aspenholz 422.

Athmung 206.

Atmospärische Luft 140.

— Feuchtigkeit 167.

- spec. Wärme 142, 144.

Atmosphärisches Gewicht 139.

Ausdörren von Holz 422.

Auftralien, Kohlenlager 492.

Austrocken von Holz 422.

B.

Bacillus Amylobacter 572.

Bacterien 218, 309.

Baggertorf 444.

Baräometer 293.

Barothermostop 594.

Beder's Thermometer 1.

Becquerel's Aftinometer 342.

Beleuchtung 372*, 634.

Beleuchtungsvolumen 379.

Belgien, Rohlenbergbau 477.

Benginflamme 334 *.

Benjol im Leuchtgas 285, 290.

-, Brennwerth 408.

Benzophenon, Siedepuntte 314.

Berthelot'iche Bombe 533+, 535+.

Berthelot's Brennwerthbestimmung 404*, 405*.

— Luftihermometer 34*.

Berthelot'iche Warmeeinheit 407.

Beuthen, Rohlen 464.

Biegungselafticitat von Boly 428.

Bildungsmarme 407, 411.

Birtenholz 418, 420, 423.

Birnbaumholz 426.

Blafer 552.

Blut 209, 214.

Bochara, Rohlenlager 491.

Bogenlicht 362*, 371, 632.

Bogheadiohle 522.

Bolivia, Kohlenlager 490.

Bollen's Brennwerthbestimmung 150.

Borda's Phrometer 6*.

Borneo, Rohlenfelder 492.

Bosnien, Rohlenbeförderung 485.

Bouguer's Lichtmeffer 66.

Bouis' Schmelzpunktbeftimmung 28.

Bourdon'iche Feder 317.

- Röhre 319.

Bradbury's Wärmemessung 55*.

Brandschiefer 583.

Brafilien, Kohlenlager 489.

Braunfohle 129.

- —, Asche 547.
- -, Bergbau 461.
- —, Bildung 575, 577.
- -, Gasgehalt 559.
- -, Pflanzenreste in 580*.
- -, Production 462, 465.
- -, Berhalten gegen Chemikalien 129.

Braun's elettr. Thermometer 613*.

Brechungserponent zur Wärmemessung 612.

Brequet's Thermometer 16*.

Brennftoffe* 105, 413.

- —, Aschegehalt 113*.
- —, Brennwerth 129*, 256, 383*, 529.
- -, Gase, eingeschlossene 107.
- -, Rohlenftoffbestimmung 123*.
- -, Koksausbeute 110*.
- -, Probe 105, 255.
- -, Schwefelbestimmung 115*.
- -, specif. Gewicht 105*.
- -, specif. Warme 142.
- -, Stickstoffbestimmung 121*.

Brennftoffe, Baffergehalt 107*.

—, Wasserstoffbestimmung 123*.

Brennwerth 129*, 256, 382*, 398, 497, 411, 529*.

Britisch-Columbia, Kohlenförderung 491. Bromkalium, Schmelzpunkt 608.

Bromnatrium, Schmelzpunkt 607.

Brosomsky's Torfftechmaschine 444*.

Brügelmann's Schwefelbestimmung 117.

Buchenholz 414, 417, 418, 420 u. s.

Buchenholzkohle 424.

Buchsbaumholz 418, 426.

Büchner's Temperaturbestimmung 42*.

Bunjen's Gasanalpje 251*.

— Photometer 75*, 344, 630.

— Sauerstoffbestimmung 186. Buffius' Thermometer 7*.

Butylen im Leuchtgas 286.

C.

Calorie (Cal.) 407.

Calorimeter 58*, 388*, 620*.

Cambium 414, 416.

Canadas Rohlenförderung 488.

Cannelfohle 522, 524, 583.

Capland, Kohlenlager 492.

Carcellampe 73*, 81, 333, 340, 371.

Cedernholz 426, 427.

Cellulose 417, 434.

—, Brennwerth 158, 409, 545.

Celsius' Thermometer 4.

Centigradphotometer 347.

Centrallichtquelle 634.

Charpentier's Reslexionsgalvanometer

616*.

Chatelier's Pyrometer 610*.

— thermoelektrische Wärmemessung 616 Chenopodin 528.

Chile, Rohlenlager 489.

China, Kohlen 490.

Chlorbaryum, Schmelzpunkt 608.

Chlorcalcium, Schmelzpunkt 608.

Chloride, Bestimmung 217.

Chlorkalium, Schmelzpunkt 608.

Chlornatrium, Schmelzpunkt 607.

Chlorstrontium, Schmelzpunkt 608.

Coglievina's Centigradphotometer 347.

Colophen im Leuchtgas 285.

Columbien, Rohlenlager 489.

Compensationsphotometer 345*, 630.

Condeniationshygrometer 181*.

S Gasanalyie 246*, 258.
Rohlenlager 429.
jülhermometer 38*.
Rormaffegel 604.
hjotometer 33 u. j.*
meter 99.
im Lendigas 286.
itijde Bärmemeffung 45.
lenlager 429.
4.
Lendigas 256.

₹.

Roblenferderung 482. fthermometer 317*, 319. s Oggrometer 182. iner 7. igrometer 313. wichtsihermometer 33. hwefelbestimmung 116. e Opgrometer 160. khatameter 336*. Mexisusgalvansmeter 619* 18 Roblemproduction 492. ringermometer 315. idinelysien 338. un Lenátyais 286. Steinmeich 497, 498. islimate: 43*. [£ 45. 13G. erismen Wh Germanetet 1. meer H. imeter 317*, 315. Lenverentiebinanng 41°. Ribles Wit. bienmenhiekmmung 149*. emmeter 32*. Record In In His His. The Bern M Arender 72 mater 41". itictumum 121 r Shuddleinmung III

€.

Li. 436, 435. Campe 382.

Eibenhol; 132, 136. Cichenholz 414, 417, 545. Sichhorn's Thermometer 27 *. — Torimaidine 417. Einlochbrenner 37L Eisen, ipecis. Barme 330, 1822. Citner's Benzinilamme 334 *. Elettrijche Lichtmeffung 98*. Clettriches Lick 104, 356, 370, 372 Clettriches Thermometer 612*. 336*. Clettriiche Barmemenung 61.2+. 336+. Cliet's Roblenkovbeitimmung 133. Elker's Reczenerüsmeter 72 Erdöldemme 335. Erdöllembe 370, 372. Cresbu. B. d', Taciverie Min. Grienholj 418, 430, 431. 424. Exispépiung der Kohlenvorründe 1983. Eigenhol; 418, 420, 425. Sichta's Schwefelbeitimmung 116. Espenholz 121. Eziohlen 521. Sming's Gasvipette 241*. — Exdimeter lök. Sour's Leuckigusunterfachung 279. Explosuren, ichingende Wetter 550, 551.

₹-

Fallzeit des Halpes 130. Fahrenheit's Thermometer 2. 3. Acteriable 302 Faterary 136. Fines's Centimeniflectionium (5). *. Keldahren W. Heingehalt des Çalges 128. Bendigleisdernungen löff. —, Timpeninderung 17. *. —, Balumadınıyını 1758. — Bage Benerieftylerisdefinining PF. Amerijan 2.3*. — Inchier Wie Gerdanie XX — Cenuluicurine III. – Lavendine A.e.

Fischer's Brennwerthbestimmung 159*, 384*, 400*, 541*.

— Calorimeter 61*, 620*.

- Feuchtigfeitsbestimmung 178*.

— Gasuntersuchungsmethoden 221*, 235*, 238*, 246, 264*, 295*, 635.

--- Hygrometer 178*.

- Rohlenfäurebestimmung 197, 202.

— Leuchtgasuntersuchungsmethoden 270, 280*, 288.

— Lichtmeffer 78*.

--- Luftthermometer 596*.

- - Luftuntersuchungsmethode 206*.

- Quedfilberreinigung 292*.

-- Sauerstoffbestimmung 185*.

--- Trodnen der Brennstoffe 108*, 542

- Berbrennungsmethode 126 *.

— Zugmeffer 268*. Flächenhelligkeit 632. Flammenhöhe 71, 333, 343*. Flugstaub 310. Fodor's Rohlensäurebestimmung 200. Föhrenholz 421, 425, 426. Föhrenkohle 424. Folkard's Lustpyrometer 597*. Fossile Brennstoffe 129.

Foucault's Photometer 79*. Frankland's Gasanalyse 233*, 238. Frankreichs Rohlenbergbau 478.

Fraunhofer'iche Linien 855.

Fresenius' Feuergasanalyse 224.

Fresenius' Schwefelbestimmung 117.

Fuek' Thermometer 316.

G.

Galilei's Thermometer 1. Gasanalyse, Apparate zur 224*, 294*. Gasausströmungen 306. Gasbildung 411. Gase in Brennstoffen 107. -, specif. Wärme 267. Gasinhalation 306. Gastohlen 568. Gaslicht 104, 370. Gasmuffelofen 115*. Gasprüfer 94*. Gasretortenkohle, Brennwerth 407. Gasthermometer 601. Gasuntersuchung 635*, 636. Gebläsewindtemperatur 55, 327*. Beißler's Thermometer 11, 17.

Generatorgasunterjuchung 635*, 636. Geschichte der Feuergasunterjuchung 219.

— — Lichtmeffung 66.

— — Mineraltohlen 456.

— — Wärmemeffung 1.

Bewichtsthermometer 32 *.

Gibbon's Gasanalpje 230.

Gibbs' Thermometer 7.

Giroub'iche Brenner 332, 334.

Giroud's Photorheometer 93*.

Glan-Bogel'icher Apparat 365.

Glanz 372.

Glanzfohle 582.

Glafer's Rohlenftoffbestimmung 123.

Glasgloben 360.

Gleichstromlichter 358, 362.

Blühen fefter Rorper 612.

Blühlampen 363, 372, 632.

Gold, Schmelzpunft 324.

Gottlieb's Brennwerthbestimmung 397'

Graphit, Brennwerth 407, 408.

Graphitpyrometer 11, 265, 313.

Grasmoor 435.

Grastorf 436.

Griechenland, Kohlenförderung 483.

Grönland, Rohlenlager 490.

Großbritanniens Rohlenbergbau 476.

Grubengase 552, 558, 576.

Grubenluft 558.

Grubenwetter 553.

Grünlandsmoor 435, 437.

Guajak 418.

Bugeisen, Durchläffigkeit für Gaf:

Buthrie's Lichtmesser 350*.

Ş.

Haarhngrometer 298, 299.

Hagebuche 425.

Hahnschmiere 298.

Haidemoor 437.

Haidetorf 436.

Sainbuche 420, 424, 426.

Halle, Oberbergamtsbezirk 465.

Hallensleben's Registrirthermometer 6

Hammerl's Lichtmeffer 350*.

Handtorf 442*.

Harcourt's Schwefelbestimmung im & gas 274*.

Hartig's Luftthermometer 32.

Hartmann's elektrische Thermometer (Hartung's Graphitpprometer 11*. 419. malkegel 604. **:** 623 *. itpprometer 597 . einheit 407. **32.** rennwerthbestimmung 535*. Registrirthermometer 25. rometer 615*. Hygrometer 169. prometer 8. lenfäurebestimmung 202. 131, **4**36. rf 440. phit, Brennwerth 407.

Verbrennungsofen 125.

hlenförderung 482.

jen 417, 420, 424. ehalt 423. rren 422. ngselasticität 428. ehalt 428. it 420. 415. halt 428. pt 422, 425, 428. ni 417. 183, 407, 408, 424. nden 421. **436.** ien 422. eitung 413. raufnahme 420, 428. rgehalt 420. stand beim Zersägen 428. **MS 414.** Rohlenlager 489. pectrophotometer 88. **433.** e 433, 434, 438. uftpprometer 597*. neter 330. : 167*, 298, 299.

3.

de Schlüssel 171*, 407.

se 306. öchmelzpunkt 324. hlenförderung 483. **? 416.**

Brennstoffe.

Japan, Rohlenlager 490.

Java, Kohlenfelder 492.

Jet=Photometer 92*.

Jobcafium, Schmelzpunkt 608.

Jodfalium, Schmelzpunkt 608.

Jodnatrium, Schmelzpunkt 607.

Jodrubidium, Schmelzpunkt 608.

Jolly's Lichtmesser 351.

— Luftihermometer 36*.

R.

Raiser's elektrisches Pyrometer 615*. Ralflicht 370. Raragutohle 490. Rastanienholz 418, 420.

Rattowitz, Kohlen 464 u. f.

Rerosinöllampe 73.

Rerze 332.

Rerzenaräometer 72.

Rerzenhelligkeit 337.

Riefernhold 418, 420, 422, 424-426.

Riefernkohle 424.

Rirschbaum 418, 426.

Klinghammer's Dampfdruckhermometer

317*.

— Thalpolarimeter 41.

Rlinkerfues' Hygrometer 170, 172*.

Rnallgas 253.

Rnüppel 428.

Robaltlösung 167.

Rohlen 456*.

—, Analysen 498*.

-; Arsen in 549.

—, Asche 547.

—, Ausfuhr 474, 477.

—, Bestandtheile 526.

-, Bildung 564, 575.

-, Brennwerth 529*.

-, Chemie 498.

—, Chlornatrium in 549.

—, Constitution 529.

-, Einfuhr 474.

–, Eintheilung nach Regnault 524.

-, Erschöpfung 493.

-, Förderung 462.

—, Gaszehalt 550, 559.

-, Geschichte 456.

-, Lager 458.

, Lagerungsverlust 591.

, Lithium in 549.

, Nickel in 549.

Roblen, Production 462.

-, Rauch 461.

-, Schwefelgehalt 502.

-, Schwerfpath in 549.

-, Selbstentzundung 588.

—, Statistit 456.

-, Staub 552.

—, Thallium in 549.

-, Berhalten gegen Chemifalien 129.

-, Vorräthe 493.

-, - in Belgien 497.

-, - Deutschland 497.

—, — — England 493.

-, - Franfreich 497.

-, - Cefterreich 497.

-, - im Saarbeden 495.

Rohlenogyd 208, 303.

-, Beftimmung 254.

-, Brennwerth 261, 411.

—, Gewicht 139.

-, im Leuchtgas 283, 285, 290.

-, specif. Wärme 142, 267.

Rohlenfäure 142, 197*, 300*.

-, Bestimmung 197, 202, 251, 300*.

—, Gewicht 139.

-, Lösungswärme 153.

-, specif. Wärme 142, 263, 267.

-, Vorkommen im Leuchtgas 271, 220.

-, - in der Luft 197, 203, 205, 300*. Rohlensaures Kalium, Schmelzpunkt 608.

— Natrium, Schmelzpunkt 608.

Rohlenstoff, Bestimmung 123*, 218.

—, Brennwerth 258, 407, 408.

Rohlenwasserstoffe im Leuchtgas 283.

Rohlrausch's Thermometer 26*.

Rofsausbeute 110).

Rolbe's Schwesclbestimmung 116.

Roppe's Hygrometer 170.

Rrüß' Compensationsphotometer 345*.

— Flammenmaß, optisches 343*.

— Flammenmesser 625*.

— Lichteinheit 332.

— Photometer 630*.

Rugeltorf 447.

— maschinen 448.

Kunge's Drehthermometer 30*, 316.

Rupfer, Schmelzpunkt 324.

 $\mathfrak{L}.$

Lärchenholz 420, 422, 426, 427. Lagerungsverluste der Kohlen 591. Lambert's Photometer 66*.

- Hygrometer 167.

Lambrecht's Hygrometer 177*.

Landshut, Rohlen 465.

Lange's Trodenvorrichtung 455*.

Langreifig 428.

Lebaigue's Brennwerthbestimmung 388

Leed's Gasanalyje 235 *.

Leitungswiderstand, elettrischer 51.

Leslie's Differential = Thermometer &

67.

- Bürfel 53.

Leicheby's Leuchtgasuntersuchung 280. Leuchtgas 269 *.

-, Ammoniak im 271.

—, Analysen 282.

—, Condensationsproducte 284.

-, Rohlenoryd im 215, 283.

—, Rohlensäure im 271.

—, Rohlenwasserstoffe im 283.

—, Schwefel im 278.

-, Schwefeltoblenftoff im 274, 293.

—, Schwefelwasserstoff im 273, 298.

-, specif. Gewicht 269, 292.

—, Theer im 272 *.

-, Berbrennung 276*.

—, Wasserstoff im 283.

Leuchtfraft 68, 284, 332.

Lichteinheit 68*, 72, 332, 335, 338,

344*, 373, 622.

Lichtintenfität f. Lichtmeffung.

Lichtmessung 66*, 75, 332*, 622*.

Liebig's Rohlenofen 121*.

Lignin 417.

Lignit 559, 564, 575, 576.

Lindemann's Gasanalyse 246.

Lindenholz 418, 420, 426, 427.

Linnemann's Siedepunktsbestimmung

Löwe's Schmelzpunktsbestimmung 28. Louguinine, Brennwerth 404.

On the Out of the contract of the

Lowe's Ict=Photometer 92*. Luc's de, Thermometer 4.

Lucht's Torfmaschine 453*.

Luftanalysen 204, 298.

Luftfeuchtigkeit 298.

Luftpyrometer j. Luftthermometer.

Lufttemperatur, Bestimmung 22*.

Lufithermometer 32, 318*, 596*.

Lug' Thermometer 2.

M.

Bohlenförderung 485. icht 370. isbehnungscoöfficient b. Luft 93. 18, 426, 427. Byrometer 14. Singrometer 168. Roblenförderung 489. 417. rrf 442. Conbenjationshygromeier 181*. 82, 583. und Minimumthermometer 316. Chermomultiplicator 52*. nt Leuchtgas 285. enrometrifches Sehrohr 608*. ehnung 2. dmelapuntte 607. nometer 2*, 312, 593, brennwerth 261, 412. uchtgas 290. Wärme 142, 267. bol, Brennwerth 409. Brennwerthbeftimmung ber n 529* tohlenförberung 489. nismen 808. ifche Rohlenunterfuchung 580. bie f. Roble. ijche Berfahren 300, 197. thermometer 25. 3moor 436. r 437. , Warmeffung burch 55*. Somefelbestimmung 117. es Dampffilter 385, Phromeier 56*. toblenfäurebestimmung 200. r' Spgrometer 167. t 370, 872. d 436. 436. s Gasanalyje 229 *. her Apparai 245*. Rohlen 468.

M.

Smittel, Brennwerth 886. n, Brennwerth 409.

Raphtalin, Siedepunkte 314. Neu-Caledonien, Rohlenlager 492. Reu-Fundland, Rohlenförberung 489. Reur Seeland, Rohlen 492. Reu:Südwales, Rohlen 492. Remton & Thermometer 2, 3. Nicaragua, Rohlenlager 489. Midel, fpecif. Warme 622. Rieberichlofien, Rohlen 460, 466. Nieberungsmoot 435, 437. Mitronicter 295. Migon's Steam Navigation coal 521. Normalflanime 334. Itormaltegel 324, 825, 604 u. a. Rormalferzen 622, 632, 670. Norwegens Kohlenförberung 483. Nouel's phrometrifches Sehrohr 608. Nugbaum 426, 427.

D.

Oberschlessen, Kohlen 460, 466.

Dechele's Pyrometer 7, 16.

Desen, eiserne 208.

Desterreich Steinsohlenbergbau 474.

Ofenlustiemperatur 328.

Optisches Pyrometer 608*.

Optische Wärmemessung 45, 324, 608*.

Organisches in der Luft 217.

Orsanisches in der Luft 217.

Orsanisches Märmeeinheit 407.

Osterwald's Wärmeeinheit 407.

¥.

Pallabium, Schmelzwärme 64, 324.
Pappelholz 418, 420, 426, 427.
Paraffin, Brennwerth 409.
Paraffinkerze 332.
Pechtorf 436.
Peclet's Brennwerthbestimmung 130.
Peligot's Stufftoffbestimmung 122*.
Peltier's Berdunstungskälte 176.
Pentansamme 335.
Pentansamme 629

Peru, Rohlenlager 489. Beterfen's Thermometer 7. Petit's Luftthermometer 32*. Petroleumlicht 104. Petterson's Luftihermometer 320*. Pfaundler's Lichtmeffer 350*. Pfister's Hygrometer 169. Pflanzenreste in Brauntohlen 580*. Pflaumenbaum 426. Phenol, Brennwerth 409. Phosphorgehalt der Kohle 424. Photometer 66*, 93*, 338*, 629*. Photorheometer 93*. Pictet's Thermodynamometer 41. Platane 427. Platin, Schmelzpunkt 324. Platinlichteinheit 338, 340, 629. Platinwiderstandsthermometer 613. Pleg, Rohlen 465, 467. Pocholz 426. Pohl's Schmelzpunktsbestimmung 28. Polarisationsphotometer 352*, 631*. Portugal, Rohlenförderung 480. Pouillet's Luftkerne 83. Preßtorf 454, 546. Preußens Rohlenproduction 466, 467, 471, **472**. Prismenablesung 344, 857.

Probenahme der Feuergase 219. Propan, Wärmetönung 411, 412. Propissit 569. Propylen im Leuchtgas 286, 290. —, Wärmetönung 411, 412. Pulvermoor 436. Purtinje'iches Phanomen 364. Pyrometer 2*, 312, 593*.

Phrometrisches Schrohr 608*.

Ω .

Quadrantenthermometer 15*. Quedfilberreinigung 290. Quedfilberthermometer 17*, 313, 593. Quelljalzjäure 433. Quelljäure 433.

R.

Radiometer 68, 99. Raoult's Gasanalyje 226. Rasenmoor 437. Rasentorf 436, 440.

Rauchgasanalyje 147, 264*. Reaumur's Thermometer 2, 3. Reflexionsgalvanometer 616*. Registrirthermometer 603*. Regnault's Ausdehnungscoöfficient der Luft — Gasanalyse 230*. — Hygrometer 182.

— Lichteinheit 72.

- Luftihermometer 35.

- Photometer 80*.

Reischauer's Apparat zur Gasanalyse 223. Reiset's Gasanalpse 230+.

Reifig 428. Reisinuppel 428. Retortengraphit, specif. Wärme 407, 408. Rheinpreußen, Rohlen 471.

Rietschel's Spgrometerverwendung 170.

- Rohlenfäurebestimmung 201 *.

Rinde 417.

Rindenanalyse 419.

Ritchie's Photometer 67.

Rochleder's Trodenapparat 109*.

Rolland's Gasanalyse 242*.

Rollet's Schweselbestimmung 117*.

Roft 461.

Roffastanie 420, 423, 426, 427.

Rothbuche 421, 428.

Rudberg's Luftthermometer 32*.

Rüböl, Brennwerth 409.

Rüdorff's Lichteinheit 332.

- Luftfeuchtigkeitsbestimmung 179.

— Schmelzpunktbestimmung 28. Ruhrtohlenbeden 459. Rumäniens Rohlenförderung 483. Ruffel's Gasanalyse 230.

- Schwefelbestimmung 116.

Ruß 222.

Rugland, afiatisches, Rohlenlager 491.

-, europäisches, Rohlenbergbau 480. Rutherford's Thermometrograph 4, 25*. Rybnick, Rohlen 465.

S.

Saar, Kohlen 460. Sahlweiden 421. Saintignon's Phrometer 57*. Salleron's Calorimeter 58. Salpeterjäure 217. Salpetrigsäure 217. Salzfäure 217, 306.

San Salvador, Rohlenlager 489.

Sauer's Schwefelbestimmung 117.

Sauerstoff, Bestimmung 184*, 188, 192, 252, 295.

— im Leuchtgas 290.

- in der Luft 196, 299, 310.

-, Gewicht 139, 185*, 409.

-, specif. Wärme 142, 144, 267.

Säuredämpfe, Schädlichkeit 306, 307.

Sauffure's Hygrometer 168, 179.

Scalenphotometer 99*, 342.

Schanfi, Rohlenlager 490.

Scheite 428.

Scheurer=Restner's Brennwerthbestimmung der Kohlen 529*.

— Wärmeverlufte bei Dampftesselfeueruns gen 131.

Shilftorf 436.

Schlagende Wetter 550.

Schlickensen's Torfmaschinenanlage 450*.

Schlöfing's Gasanalyje 242*.

Schmelzpunkte von Legirungen 43, 323.

— — Metallen 324, 607.

— — Salzen 608.

Schmelzpunttsbestimmung 28*.

Schmiedeeisen, Wärmecapacität 62 u. 63.

Schmidt's eleftrisches Pyrometer 615*.

— Luftthermometer 33.

Schneider's Calorimeter 59, 60*.

Schoop's Luftthermometer 319.

Schulluft 178.

Schwachöfer's Brennwerthbestimmung 392*.

Schwarzkohle 575.

Schwarzpappel 420.

Schwedens Kohlenförderung 482.

Schwefel, Bestimmung 115*, 273*, 502.

-, Brennwerth 409.

Schwefelkohlenstoff, Bestimmung 274, 293.

-, Brennwerth 409.

Somefelfäurebestimmung 217.

Schwefelsaures Kalium, Schmelzpunkt 608.

— Natrium, Schmelzpunkt 608.

Schwefelwasserstoff, Bestimmung 216, 273*, 293.

—, physitalische Wirtung 307.

Schwefligjäure, Beftimmung 216.

-, Giftigkeit 306.

-, specif. Wärme 142, 144, 267.

Soweiz, Rohlenförderung 483.

Sowendler's Lichteinheit 74*.

Schwinden des Holzes 421.

Scrubberthätigfeit 272.

Seeluft 310.

Seger'iche Normalkegel 324, 604.

Sehrohr, pyrometrisches 608 *.

Selbstentzündung 583, 589.

Selenphotometer 98.

Selwig's Trodenvorrichtung für Torf 455.

Serbiens Rohlenförderung 485.

Sicherheitslampen 551.

Siedepunftsbestimmung 29*, 314.

Siemensbrenner 372.

Siemens' Calorimeter 58*.

— elektrische Lichtmessung 98*.

— Lichteinheit 340.

— elektrisches Pyrometer 11, 47*.

Signalthermometer 26.

Silber, Durchlässigkeit für Sauerstoff 323.

—, Schmelzpunkt 324.

Silbermann's Brennwerthbestimmung 151*.

Smeaton's Hygrometer 168.

Sonne, Leuchtfraft 104, 370, 372.

-, Spectrum 364.

-, Temperatur 54, 326.

Spanien, Rohlenbergbau 480.

Specif. Wärme 142.

Spectorf 436.

Spectrophotometer 88*, 356.

Spectrostopische Wärmemeffung 45, 324.

Sphagneentorf 575.

Sphagnum 432.

Spiegelholz 415*.

Spithergen, Rohlenlager 490.

Spohr's Pyrometer 326 *.

Sprengel'iche Pumpe 318.

Sprengmittel 551.

Statistik der Mineralkohlen 456.

Staub 218, 308, 310.

Stauber's Trockenvorrichtung für Torf 455.

Stearinkerze 332, 340.

Stearinfäure, Brennwerth 409.

Steinkohle j. Kohle.

—, Bildung 577.

-, Brennwerth 399.

-, Romenclatur 566.

—, Berhalten gegen Chemikalien 129.

Steinkohlenperiode 573.

Steinle's Graphitpyrometer 11*, 313.

Stellarit 522.

Stich, senkrechter 442.

-, wagerechter 443.

Stichbank 442.

Stidorydul, specif. Wärme 145. Stidstoff, Bestimmung 121*, 252.

-, Gewicht 139, 185*.

-, specif. Warme 142, 144, 267.

Stod's Schwefelbeftimmung 117.

Stodmann's calorimetrische Messungen 154.

Stöhrer's Pyrometer 14*.

Streichtorf 444.

Südwales, Rohlen 492.

Sugg's Photometer 93*.

Sumatra, Rohlenfelder 492.

Swan'iche Lampe 368.

T.

Tageslicht 104.

Talg, Brennwerth 409.

Tangentenphotometer 78.

Tannenholz 417, 418, 422.

Tannenholzkohle 424.

Tarnowig, Rohlen 464.

Tajdenthermometer 15.

Tasmanien, Rohlen 492.

Tent 418.

Telethermoindicator 313.

Telethermometer 316.

Temperaturen glühender Rörper 324.

Temperaturfernmelder 602.

Teren im Leuchtgas 286.

Thalpotasimeter 41, 317.

Thaupunkt 182*.

Theer 272.

Thermodynamometer 40.

Thermoelektrische Wärmemessung 46, 616*.

Thermograph 25*.

Thermometer 1*, 312*, 593*.

- —, Correction 4, 22, 595.
- —, Geschichte 1.
- -, Reduction 595.
- —, Uebersicht der gebräuchlichsten 4.
- -, Vergleichung 595.

Thermomultiplicator 52*.

Toluol im Leuchtgas 285.

Torban-Hill 522.

Torf 429*.

- -, amorpher 436.
- —, Analysen 432, 438, 440.
- —, Asche 440.
- -, Beichreibung 565.
- —, Bildung 430, 575.
- —, Brennwerth 441.
- —, Fabrifation 429.

Torf, Bewinnung 442.

- -, Gewinnungstoften 443.
- -, Mächtigkeit ber Moore 430.
- -, Majchinen 447*.
- —, Mengen, jährliche 430.
- —, Moore 429.
- —, Moos 430.
- -, Preffen 446*.
- -, Prekmaschinen 446*.
- -, Stechmaschine 444*.
- —, Stickftoffgehalt 435.
- -, Trodenöfen 454*.
- -, Berdichtung 446.
- -, Berwendung 429.
- -, Bortommen 430.

Triathylphosphin 274.

Tricotonylen im Leuchtgas 285.

Trodnen der Brennftoffe 107*, 454*.

; Trooft's Luftthermometer 318.

Tüpfelcanal 415*.

Türlei, Kohlenförderung 485, 491.

U.

Ulmenholz 418, 420-422, 426, 427.

Ulmin 433.

Ulminfaure 433.

B.

Varrentrapp's Sticfftoffbestimmung 121.

Venezuela, Rohlenlager 489.

Ventilation auf Schiffen 585.

Verbrennungsgaje, Untersuchung 251*.

Berbrennungswärme f. Brennwerth.

Berdampfungsversuche 130*, 382*.

Verdunftungstälte 176*.

Bereinigte Staaten, Rohlenförderung 484*.

Bereinsparaffinkerze 332, 340.

Bergiftung durch Kohlendunst 213.

Verkohlung 573.

Vertorfung 431.

Volta's entzündbare Luft 550.

Vorderindien, Kohlenfelder 492.

233.

Wachs, Brennwerth 409.

Wärmeabsorption 55, 326.

Wärmeeinheit 407.

Wärmemeffung 1*, 312*, 593*.

Wärmeverluft 131, 144, 146, 260.

Wärmevertheilung 4, 52*, 327.
Wagner's Telethermoindicator 313.
Waldenburg, Kohlen 465, 467.
Walrathkerze 332.
Warren's Schwefelbestimmung 117.
Wasser, specif. Wärme 65, 403.
Wasseraufnahme durch Holz 421, 428.
Wasserdampf, Gewicht 139.
—, specif. Wärme 142, 144, 267.
Wassergasuntersuchung 635*, 636.
Wasserstoff, Bestimmung 123*.

-, Brennwerth 154, 258, 408, 411.

-, Gehalt des Leuchtgases an 283, 290.

-, specif. Wärme 142, 145, 267.

Wasserstoffsuperoxyd 253.

Bechfelstromlichter 361.

Weidenholz 418, 420, 424, 426.

Beigbuchenholz 420, 421, 425-428.

Weißdornholz 426.

Weißtannenholz 422.

Wetterftrom 551.

Wetterwechsel 551.

Wettin, Kohlen 460.

Wheatstone's Lichtmesser 351*.

Whitehouse's Hygrometer 177.

Wiborg's Luftpyrometer 598*.

Widerstandspyrometer 47*.

Wiesen, saure 437.

Wiesenmoor 435, 437.

Wild's Polarisationsphotometer 352*, 631*.

Will's Sticftoffbestimmung 121*.

Williamfon's Gasanalyje 230.

Wilson's Calorimeter 58*.

Winkler's Rohlensäurebestimmung 197*.

Wiske's Luftpyrometer 319*.

Wolf's Thermometer 1.

Wurg' Siedepunftsbestimmung 30*.

X.

Xylen 414.

3.

Zabel's Phrometer 9*.

Zabrze, Kohlen 464, 465.

Zellstoff s. Cellulose.

Berfägen von Holz 428.

3immerluft 208, 211.

Zink, Siedepunkt 319.

Zöllner's Scalenphotometer 99*.

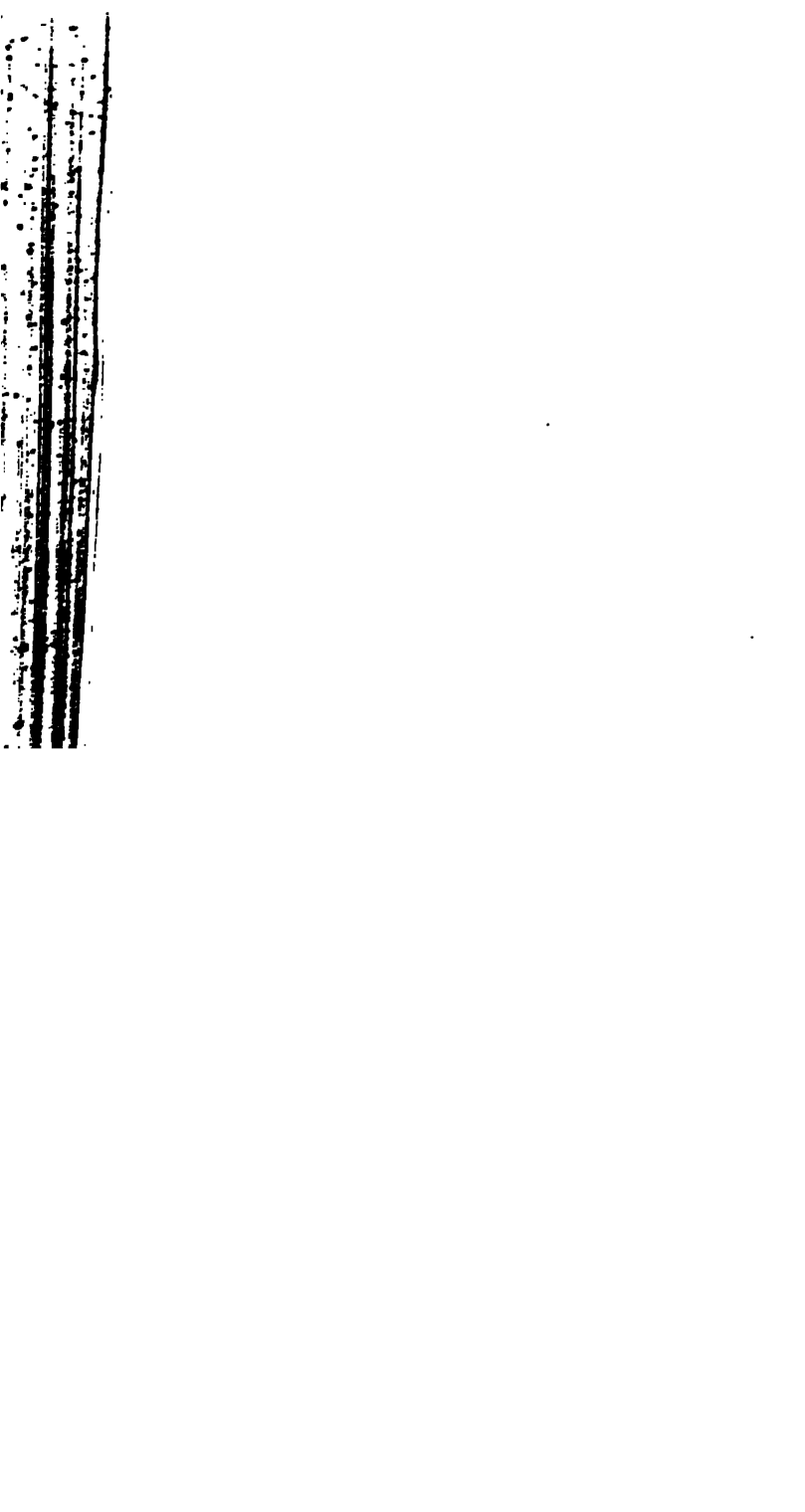
Buderfohle, Brennwerth 407, 408.

Bugmeffer 268*.

Bugftärte 268.

Zweischenholz 428.

3widauer Steinkohlenbau 459.



hemische Technologie Brennstoffe.

Dr. Lerdinand Fischer,



is more vertically to be a

Chemischer Elieit.

Cran Hitting,

1 x 4 ,

Antünbigung.

Der hiermit vorliegende; erste (chemische) Theil ber chemischen Technologie ber Brennstoffe gliebert sich in zwei Abtheilungen, beren erste eine möglichst vollständige Zusammenstellung der Untersuchungsversahren bringt und bementsprechend die Wärmemessung, die Lichtmessung und die chemische Untersuchung der Brennstoffe, sowie daran anschließend die Untersuchung der atmossphärischen Luft, mit besonderer Rücksicht auf Zimmerluft, die Untersuchung von Feuergasen, Heigas und Leuchtgas aussichtlich behandelt. — Die zweite Abtheilung handelt von den Brennstoffen: Holz, Torf und in besonders einzgehender Weise Mineralschlen, womit nach einer geschichtlichen Einleitung ein statistischer Nachweis der Kohlensörberung aller Länder der Erde verbunden ist, wie er in gleicher Aussührlichseit und Bollständigkeit noch nirgends erbracht worden ist. Dasselbe gilt von der darauf solgenden Kohlenchemie, die mit so viel Analysen und Duellenangaben versehen ist, wie es in keinem anderen Buche der Fall ist. Eine Besprechung der Kohlenbildung und der Selbstentzlindung schließt diese Abtheilung.

Bei der Wichtigkeit des Gegenstandes für die Entwickelung des Culturslebens darf sowohl der vorliegende erste Theil des Buches, wie auch die bereits in Vorbereitung befindliche Fortsetzung desselben der weitgehendsten Beachtung aller dafür interessirten Kreise sicher sein.

Braunschweig, im Februar 1897.

Friedrich Bieweg und Sohn.

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Brannschweig.

Die menschlichen Abfallstoffe.

ihre praktische Beseitzung ind had vermanntliche Tervertung.

Vin Dr. Ferdinand Fischer.

2::fesett i e dan

Mr. Edwinder Bonker 2011 Proce A

Die chemische Technologie des Wassers.

Viz Dr. Ferdinand Flancer

Mr. 171 European in the latest the de-

Die Industrie der Explosivatoffe

Tin Ostan Guttmann

Ingenieur - Inusuleur lessin. Alizifest den flast der die den den gereinde der Germannen Germannen der Germannen d

Mr. 227 Aprile 1. 2-m 17

ter mem.

Handbuch der Springaris

Intermetti di constanti di cons

Mit 11: Elementell it

Est (Cartists IIII)

Die Fasslation to Konton.

Firsting and the control of the cont

And Andrew Creeks and Anna Andrew Control

Ym 191 end of Light

the second

Exercise the second of the sec

الم المعلق المارات الم

Break the second of the second

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Braunschweig.

Tabellen

fu:

Gasanalysen, gasvolumetrische Analysen, Stickstoffbestimmungen etc.

Von Professor Dr. G. Lunge.

Ala Wandtafel in Umsenia; gefalzt freis 2 36

Vademecum des Mineralöl-Chemikers.

Ein Nachschlagebuch für der taglisben Gehrauch im Betrichennnd Laboratorium der Mineralol-Fabrikei.

von Dr. Rudolf Wischin.

Mit emgedrickten Atdiddurgen gri 8. In Citi geb "K"

Das Erdöl (Petroleum) und seine Verwandten.

Ges tucle, Thysikalische und chemische Beschaffenbert, Vorkommen, Ursprung, Auffindung und Gewinnen g des Frdoles

von Hans Höfer,

ned off a & Prefessor an der & K Bergman febre frohen, whenever and see and in a constant lander restor a see Karrelen make It Houst be and be americantisch in a cott see the gog record, correst March der me og chemberel chaft in belgien, der Ren e inters in des minsk it n. w

Mit eingedrickle. Herst ich al 8 ger Prie 6 A.

(Z sinch als erston bands a wester Garge, white Abt in a , e step the eyes tactor are six Handback of a territorial This gree Ban exchanges a

Das Erdöl (Petroleum) und seine Verarbeitung.

Gestinnung, Verarbeitung, Untersuchung, Verwendung und Eigenschaften des Entides

von Dr. Alexander Veith.

Mit . All a angen, gr. 8, get Press 28 ./f.

(2 the reservoir of the large tendence of th

Die Industrie

des

Steinkohlentheers und Ammoniaks.

Von Dr. Georg Lunge.

Profes or der to assert the and are retreated assent a Lory tell them in Zaren.

Dritte vermehrte und verbosserte Auflage. Mit 19. em edra kt... Hilzen best. a. e. e. n. Proc. 20 M











